明細書

Nox1 ポリペプチドに対する抗体、Nox1 遺伝子を利用したガン診断方法、 及びガン増殖抑制物質のスクリーニング方法

5

10

20

30

技術分野

本発明は、ガン関連遺伝子、及び該遺伝子にコードされたポリペプチドに基 づく、ガン診断方法、ガン増殖抑制物質のスクリーニング方法、及び医薬組成 物に関するものである。さらに詳細に述べると、突然変異 Ras ガン遺伝子と関 連する Nox1 遺伝子、該遺伝子にコードされたポリペプチド、及び該ポリペプ チド特異的抗体を用いるガン診断方法、ガン増殖抑制物質のスクリーニング方 法、及びガン治療に用いる医薬組成物に関するものである。

背景技術 15

従来から、突然変異 Ras ガン遺伝子は、哺乳動物細胞のガン化、及びその進 行に大きな影響を与えることが知られている(非特許文献1)。例えば、突然変 異 Ras ガン遺伝子は、その主要な下流経路の 1 つである Raf-MAPKK-MAPK 経 路を介して、動物細胞をガン化し、進行させると考えられている(非特許文献 2)。

そして、このような知見に基づき、N-ras 腫瘍サプレッサーが欠損しているガ ン細胞を対象として、p94RB をコードする遺伝子を含む発現ベクター遺伝子を 投与する腫瘍抑制遺伝子治療法(特許文献1)や、H-ras、K-ras 及び N-ras の発 ガン遺伝子を利用して腫瘍抑制遺伝子を同定する方法(特許文献2)などが開

発されてきた。 25

> 近年の研究により、突然変異 Ras 遺伝子により形質転換された細胞で、スー パーオキシド、H₂O₂などの活性酸素種(ROS)が生成されることが報告された (非特許文献3)。そして、細胞内の低レベル ROS は、増殖因子で誘導される 細胞増殖において、シグナル分子としての役割を演じていることから(非特許 文献 4 及び 5)、突然変異 Ras 遺伝子に関連した ROS 生成の上昇は、動物細胞

の異常増殖の原因になると考えられるようになった。

しかし、突然変異 Ras 遺伝子によるガン化、ガンの進行促進などに関与する、 活性酸素産生酵素はこれまで知られていなかった。

(特許文献1) 特表平 08-508166 号公報

(特許文献2) 特表平 10-504448 号公報

(非特許文献 1) Lowy, D. R. Annu. Rev. Biochem. 62, 851-891 (1993)

(非特許文献 2) McCormick, F. TCB. 9, M53-M56 (1999)

(非特許文献 3) Irani, K. et al. Science 275, 1649-1652 (1997)

(非特許文献 4) Sundaresan, M. et al. Science. 270, 296-299 (1995)

10 (非特許文献 5) Bae, Y. S. et al. J. Biol. Chem. 272, 217-221 (1997)

発明の開示

5

15

20

25

本発明は、突然変異 Ras ガン遺伝子と関連する Nox1 遺伝子、該遺伝子にコードされたポリペプチド、及び該ポリペプチド特異的抗体を用いるガン診断方法、ガン増殖抑制物質のスクリーニング方法、及びガン治療に用いる医薬組成物を提供することを目的とする。

本発明者らは、研究の結果、突然変異 Ras ガン遺伝子が、MAPKK-MAPK 経路において、スーパーオキシドを生成する NADPH 酸化酵素の触媒サブユニットのホモログ Nox1 (1、2 及び3) の発現を著しく上昇させ、かつ該 Nox1 遺伝子の siRNA が、細胞接着依存性の増殖、その形態変化、無胸腺マウスにおける腫瘍の形成など、突然変異 Ras 遺伝子の表現型を効果的に抑えるという知見を得た。本発明者らは、当該知見に基づき前記課題を解決し、本発明を達成した。

したがって、本発明は、(1)配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチド; (2)配列番号2のアミノ酸配列から、アミノ酸残基1以上の置換、欠失、付加及び/又は挿入によって変異したアミノ酸配列を有し、前記配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導する、ポリペプチド; 又は(3)(1)又は(2)のポリペプチドの部分配列を有し、前記配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導する、ポリペプチド断月を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導する、ポリペプチド断月を含む、抗体製造用組成物を提供する。

30 また、本発明は、前記抗体製造用組成物を、哺乳類に投与することを含む、

配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の製造方法を提供する。

さらに、本発明は、配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的 な抗体を提供する。

5 さらに、本発明は、配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的 な抗体を、生物試料と接触させることを含む、ガンの診断方法を提供する。

さらに、本発明は、前記抗体を含む、ガン診断用組成物、及びガン治療用医 薬組成物を提供する。

さらに、本発明は、配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、 70 又はその断片を検出することを特徴とする、ガン診断方法を提供する。該検出 は、ポリメラーゼ連鎖反応、又はリアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応に より該ポリヌクレオチド、又はその断片を検出することにより行うのが好まし い。

さらに、本発明は、配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、 又はその断片に対応する、siRNAを提供する。

15

25

30

さらに、本発明は、配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、 又はその断片に対応する、siRNA;又は配列番号1の71位~1615位のヌクレオ チド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNAを含む、 ガン治療用医薬組成物を提供する。

20 さらに、本発明は、配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、 又はその断片に対応する、siRNA;又は配列番号1の71位~1615位のヌクレオ チド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNAによって 形質転換された細胞を含む、ガン治療用医薬組成物を提供する。

さらに、本発明は、Nox1 遺伝子を標的とするガン細胞増殖抑制物質のスクリーニング方法であって、(1) Nox1 遺伝子でトランスフェクションし、該形質 転換細胞をスクリーニング対象物質と接触させた後、Nox1 活性の不活化を検出 (1次スクリーニング)し、かつ (2) その Nox1 を不活化する物質が、がん 細胞増殖を抑制するか否かを調べることにより (2次スクリーニング)、Nox1 遺伝子の発現、及び Nox1 活性の不活化を検出することを含む、該スクリーニング方法を提供する。

(定義)

10

15

本明細書における「ポリペプチド」という用語は、アミノ酸配列の一次構造、 該一次構造のポリペプチド断片、立体構造を伴う生物活性を有するポリペプチ ド、又はタンパク質を意味する。

5 本明細書における「Nox1 ポリペプチド」とは、Nox1 遺伝子にコードされているポリペプチドをいい、全長ポリペプチド、及びポリペプチド断片の双方を含む。

本明細書における「ホモログ」という用語は、特定のアミノ酸配列を有するポリペプチド、又はタンパク質と、アミノ酸配列が相同性を有し、かつ共通の生物活性又は抗原性を有するポリペプチドをいう。

本明細書における「siRNA」という用語は、特定の遺伝子の発現を抑制する 短 RNA 断片、又は該 RNA 断片とその相補鎖からなる二本鎖 RNA 分子を意味 する。

本明細書における「突然変異 Ras 遺伝子」とは、腫瘍の形成に関与する状態に突然変異したヒト Ras 遺伝子をいう。例えば、ヒト膵臓ガンで多い K-Ras の12番目のグリシンからアスパラギン酸への突然変異、又はバリンやアルギニンへの突然変異、さらに肺ガンで見られる12番目、その他13番目、61番目に起きる変異を有するヒト Ras 遺伝子である。

本明細書における、ポリペプチドの「アミノ酸配列の部分配列」とは、該ア 20 ミノ酸配列に含まれる、少なくとも8個以上の連続するアミノ酸残基を含む配 列をいう。

本明細書における「オリゴヌクレオチド」とは、通常、塩基を 100 個未満、 好ましくは 6~99 個を含むヌクレオチドをいう。

25 図面の簡単な説明

図1(a)は、実施例1におけるリアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により遺伝子発現の解析を行った結果を示すグラフである。

図1(b)、(c)及び(d)は、実施例2において、実施例1と同じ方法でリアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応を行い、Nox1の発現を検出した結果を示す。

30 図 2 は、実施例 4 において、RNAi(1)、RNAi(3)、RNAi(5)を持続的にトランス

フェクトされた細胞株における、形質転換の結果を、M13F及び3.0RevをプライマーとしてPCRで確認した電気泳動像である。

図3は、実施例4における、Nox1遺伝子が関与する細胞の形態の変化を比較した写真を示す。

5 図4は、実施例4において、細胞の形質転換を、足場非依存性の増殖能により調べるため、ソフトアガー培養において示された細胞株の接着依存的細胞増殖を測定し、その結果を示したグラフである。

図 5 は、実施例 4 において、K-Ras-NRK/neg-1 (neg-1)、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7 (i(1)-7)、K-Ras-NRK/RNAi(3)-19 (i(3)-19)、及び K-Ras-NRK/RNAi(5)-7 (i(5)-7) の各細胞の数を液体倍地中で計測した、その増殖曲線を示すグラフである。

·図6は、実施例5において、処理された細胞を可溶化し、510nm における吸 光度を測定してNBTの減少を定量した結果を示すグラフである。

10

15

20

図7は、実施例6において、GFPと ratNox1の融合ポリペプチドが産生されたこと、そして RNAi(1)、RNAi(3)、RNAi(5)の共発現は、これらのベクターの量依存的に GFP-ratNox1 融合蛋白質の生産を抑えること (左パネル)、また該 RNAi コンストラクトは,標的遺伝子に対する特異性が高いこと (右パネル)を示すグラフである。

図8は、実施例6において、内在性のNox1のmRNA発現が、各細胞において、K-Ras-NRK、及びK-Ras-NRK/neg-1に比べて抑制されていることを、RT-PCRにより確認した電気泳動像である。

図9は、実施例7において、使用した siRNA が GFP、または GFP - humanNox1 の発現を抑制しないことを、実施例6と同様の手法によりイムノブロッティングすることにより示した像である。

図10は、実施例7において、siRNAにより一度抑制された Nox1 を回復す 25 ることによる細胞への影響を K-Ras-NRK 細胞の形状変化により示す写真であ る。

図11は、siRNA により一度抑制された Nox1 を回復することによる細胞への影響を、細胞の増殖速度により示すグラフである。

図12は、siRNA により一度抑制された Nox1 を回復することによる細胞へ の影響を、足場非依存性増殖能により調べるため、ソフトアガー培養法を用い

て細胞の接着依存的増殖能を検討した結果を示すグラフである。

図13は、実施例9における、突然変異 Ras の形質転換に対する Noxl 遺伝 子の発現の影響の検討で、細胞の形態変化を観察した結果を示すグラフである。

図14は、実施例9における、突然変異 Ras による腫瘍形成に対する siRNA の影響を、ヌードマウスの腫瘍形成を 1 ヶ月間に渡り観察し、かつ腫瘍の体積 を測定することにより示したグラフである。

発明を実施するための最良の形態

20

25

30

本発明の抗体製造用組成物は、(1)配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペ プチド:(2)配列番号2のアミノ酸配列から、アミノ酸残基1以上の置換、欠 10 失、付加及び/又は挿入によって変異したアミノ酸配列を有し、前記配列番号 2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導する、ポリ ペプチド:又は(3)(1)又は(2)のポリペプチドの部分配列を有し、前記 配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導す る、ポリペプチド断片を含むものである。 15

なお、本発明の抗体製造用組成物は、配列番号2のアミノ酸配列と少なくと も 80%、好ましくは 90%、特に好ましくは 95%の相同性を有するポリペプチ ドを含んでいてもよい。本明細書におけるアミノ酸配列の相同性とは、一線上 に並べた場合における、基準となるアミノ酸配列と比較されるアミノ酸配列と の同一性(%)をいう。該相同性は、塩基配列やアミノ酸配列の相同性検索を 行うための標準のプログラムである、BLAST (J. Mol. Biol., 215, 403 (1990)) や FASTA (Methods in Enzymology, 183, 63-69) 等の解析ソフトで、デフォルト (初期設定) のパラメータを用いて計算することができる。

配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドは、Nox1 遺伝子にコードされ たポリペプチドであり、該ポリペプチドの産生を検出することにより、検査対 象の組織のガン化、及びガンの進行をスクリーニングできる。なお、該組成物 で製造された抗体は、ヒト Nox1 ポリペプチドに特異的であるが、さらに非ヒ ト動物が産生する該ポリペプチドのホモログにも特異性を有する場合、非ヒト 動物のガン化、及びガン進行のスクリーニングにも使用できる。したがって、

ドのホモログを産生し得る哺乳類のガン化、及びガン進行のスクリーニング用 抗体の製造にも使用することができる。

また、配列番号2のアミノ酸配列の部分配列とは、該アミノ酸配列に含まれる、少なくとも8個以上の連続するアミノ酸配列をであって、配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導するエピトープとなるものをいう。なお、該部分配列をエピトープとして用いる場合、適当なキャリアータンパク質を組み合わせて用いることができる。

また、本発明のポリペプチド断片は、前記ポリペプチド(1)及び(2)の 断片であって、前記配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な 抗体の産生を誘導するものである。

10

25

また該ペプチド断片の長さは、特に限定されるものではないが、通常 20 個~ 200 個、好ましくは 20 個~100 個、さらに好ましくは 20~70 個のアミノ酸残基 長である。

本明細書において、ポリペプチド、該ホモログ及び該ポリペプチドの断片(以下、必要な場合はポリペプチドと略す。)は、標準的標記法に従い、左端がN末端(アミノ末端)、右端が C 末端(カルボキシル末端)である。該ポリペプチド等は、C 末端がカルボキシル基(-COOH)、カルボキシレート(-COO-)、アミド(-CONH₂) 又はエステル(-COOR) とすることもできる。このエステルの側鎖 R の例を挙げると、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、1・ブチルなどの C1-6 アルキル基、シクロペンチル、シクロヘキシルなどの C3-8シクロアルキル基、フェニル、α-ナフチルなどの C6-12 アリール基、ベンジル、フェネチルなどのフェニル-C1-2 アルキル基、又はα-ナフチルメチルなどのα-ナフチル-C1-2 アルキル基などがある。

また、本発明のポリペプチド等は、N 末端のアミノ酸残基のアミノ基が、ホルミル基、アセチル基などの保護基、生体内で切断されて生成するN末端のグルタミン残基がピログルタミン酸化したもの、分子内のアミノ酸の側鎖上の置換基(例えば-OH、-SH、アミノ基、イミダゾール基、インドール基、グアニジノ基など)が適当な保護基で保護されたもの、又は糖鎖が結合したいわゆる糖タンパク質などの複合タンパク質なども含まれる。

30 また、本発明のポリペプチド等は、生理学的に許容し得る無機又は有機酸付

加塩として用いることができる。該無機酸付加塩の例を挙げると、塩酸、リン酸、臭化水素酸、及び硫酸の塩があり、また有機酸付加塩の例を挙げると、酢酸、ギ酸、プロピオン酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、蓚酸、安息香酸、メタンスルホン酸、及びベンゼンスルホン酸などの塩がある。

5

15

30

すなわち、本発明の抗体製造用組成物は、前記ポリペプチド、そのホモログ、 これらのペプチド断片、又はこれらの酸付加塩を含むものである。また、必要 に応じて、該組成物はベヒクル、希釈剤、アジュバンドなどの成分を含んでい てもよい。

10 本発明では、前記抗体製造用組成物を用いて、配列番号2のアミノ酸配列を 含むポリペプチド、そのホモログ、又は該ペプチド断片に特異的な抗体を製造 する方法を提供する。

本発明の方法で製造する抗体は、本発明の目的に応じて使用できるものであれば特に制限されないが、例を挙げると、ヒトノマウスキメラ抗体、ヒト化抗体、又はヒト抗体などがある。ここで、ヒト化抗体(Humanized Antibody)とは、全抗体中に数%のマウス由来抗体を含むものをいい、ヒト抗体とは 100%ヒト由来の抗体からなるものをいい、キメラ・ヒト抗体とは、マウス由来抗体を 10~20%含むものをいう。また、該抗体は、ポリクローナル抗体、又はモノクローナル抗体のいずれであってもよい。

本発明のモノクローナル抗体は、次の方法で製造することができる。まず、前記抗体製造用組成物を非ヒト哺乳動物に投与する。抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントを投与してもよい。投与は通常 2~6 週毎に1回ずつ、計2~10回程度行う。該非ヒト哺乳動物の例を挙げると、サル、ウサギ、イヌ、モルモット、マウス、ラット、ヒツジ、ヤギ、及びニワトリがあり、一般に好ましいのはマウス、又はラットである。

前記組成物で免疫した非ヒト哺乳動物から抗体産生が認められた個体を選択し、最終免疫の2~5日後に脾臓、又はリンパ節に含まれる抗体産生細胞採取し、同種、又は異種動物の骨髄腫細胞と融合させることにより、モノクローナル抗体産生ハイブリドーマを作製する。抗血清中の抗体価の測定は、標識化タンパク質と抗血清とを反応させ、抗体に結合した標識剤の活性を測定することによ

り行う。また細胞融合は、ケーラーとミルスタインの方法(Nature, 256, 495, 1975)などの常法で行うことができる。融合促進剤として、例えば、ポリエチレングリコール(PEG)やセンダイウィルスなどを用いることができる。

また、骨髄腫細胞の例を挙げると、NS-1、P3U1、SP2/O、及び AP-1 などの非ヒト哺乳動物の骨髄腫細胞があり、特に P3U1 が好ましい。融合に用いる抗体産生細胞(脾臓細胞)数と骨髄腫細胞数との好ましい比率は $1:1\sim20$ 程度であり、PEG、好ましくは PEG1000~PEG6000 を $10\sim80\%$ 度の濃度で添加し、20~40°C、好ましくは $30\sim37$ °Cで $1\sim10$ 分間インキュベートすることにより細胞融合を実施できる。

5

20

25

30

10 モノクローナル抗体産生ハイブリドーマのスクリーニングは、種々の方法で行うことができる。例えば、抗原を直接、又は担体とともに吸着させた固相(例えば、マイクロプレート)と、ハイブリドーマ培養上清を接触させ、次に放射性物質や酵素などで標識した抗免疫グロブリン抗体を含む溶液を接触させ、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法、抗免疫グロブリン抗体などを吸着させた固相にハイブリドーマ培養上清を接触させ、次いで放射性物質や酵素などで標識したタンパク質の溶液と接触させ、固相に結合したモノクローナル抗体を検出する方法などがある。

モノクローナル抗体を産生するハイブリドーマの選別は常法で行うことができる。例えば、HAT (ヒポキサンチン、アミノプテリン、チミジン)を添加した動物細胞用培地に、10~20%の牛胎児血清を含む RPMI 1640 培地、1~10%の牛胎児血清を含む GIT 培地(和光純薬工業(株))、又はハイブリドーマ培養用無血清培地(SFM-101、日水製薬(株))などを用いることができる。培養温度は 20~40℃、培養時間は、通常 5 日~3 週間で、培養は、通常 5%炭酸ガス存在下で行う。ハイブリドーマ培養上清の抗体価は、上記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。

また、得られたモノクローナル抗体の分離精製は、塩析法、アルコール沈殿法、等電点沈殿法、及び電気泳動法などの免疫グロブリンの分離精製法、イオン交換体 (DEAE) による吸脱着法、超遠心法、ゲルろ過法、抗原結合固相、又はプロテインA活性吸着剤により抗体のみを採取し、結合を解離させて抗体を得る特異的精製法などの常法で行うことができる。

また、本発明のポリクローナル抗体は、免疫抗原である前記ポリペプチド等、 又は該そのペプチド断片とキャリアータンパク質との複合体で、非ヒト哺乳動物を免疫し、その後、血清などの抗体含有成分を採取して、抗体の分離精製を 行うことにより製造することができる。

該免疫抗原とキャリアータンパク質との混合比は、キャリアーに架橋させて 免疫したハプテンに対して抗体が効率よく産生されるように決定する。例えば、 ウシ血清アルブミンやウシサイログロブリン、ヘモシアニン等を重量比でハプ テン1に対し、約0.1~20、好ましくは約1~5の割合で用いることができる。 また、ハプテンとキャリアーのカップリングには、グルタルアルデヒドやカル ボジイミド、マレイミド活性エステル、チオール基、ジチオビリジル基を含有 する活性エステル試薬等を用いることができる。

該複合体抗原は、単独で、又は担体、希釈剤、さらに抗体産生能を高めるため、完全フロイントアジュバントや不完全フロイントアジュバントとともに投与してもよい。投与は、通常約2~6週毎に1回ずつ、計約3~10回行う。該ポリクローナル抗体は、免疫された哺乳動物の血液、腹水、卵黄などから採取する。抗血清中のポリクローナル抗体価の測定は、上記の抗血清中の抗体価の測定と同様にして測定できる。また、ポリクローナル抗体の分離精製は、前記モノクローナル抗体の分離精製と同様に行うことができる。

15

20

25

30

本発明のガン診断用キットは、このようにして得られたポリクローナル、又はモノクローナル抗体を含む。また、該診断用キットは、必要に応じて、免疫反応用ウェル、染色剤、検出用の酵素標識抗体、洗浄液、抗体希釈液、検体希釈液、酵素基質、酵素基質液希釈液、その他の試薬を含むものである。

本発明の抗体を含む医薬組成物は、Nox1 遺伝子にコードされている特異的タンパク質の発現を抑制するものであるから、ガン化の予防、進行遅延、及び治療に使用することができる。

該抗体は、経口的に、又は非経口的に投与することができ、さらに該非経口的投与は、組織への局所的な投与を含む。

本発明の医薬組成物を経口投与する場合、汎用されている担体などの製剤用成分、例えば、充填剤、増量剤、結合剤、崩壊剤、崩壊抑制剤、緩衝剤、等張 化剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、コーティング剤、界面活性剤、吸収促進剤、

保湿剤、湿潤剤、吸着剤、滑沢剤及び賦形剤などを用いることができる。また、 必要に応じて着色剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤などの添加剤を用いても よい。

製薬用成分の具体的な例を挙げると、乳糖、白糖、塩化ナトリウム、ブドウ 糖、尿素、デンプン、炭酸カルシウム、カオリン、結晶セルロース、ケイ酸な どの賦形剤、水、エタノール、単シロツプ、ブドウ糖液、デンプン液、ゼラチ ン溶液、カルボキシメチルセルロース、セラツク、メチルセルロース、リン酸 カリウム、ポリビニルピロリドンなどの結合剤、乾燥デンプン、アルギン酸ナ トリウム、カンテン末、ラミナラン末、炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシウム、 ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ラウリル硫酸ナトリウム、ス 10 テアリン酸モノグリセリド、デンプン、乳糖などの崩壊剤、白糖、ステアリン 酸、カカオバター、水素添加油などの崩壊抑制剤、第4級アンモニウム塩、ラ ウリル硫酸ナトリウムなどの吸収促進剤、グリセリン、デンプンなどの保湿剤、 デンプン、乳糖、カオリン、ベントナイト、コロイド状ケイ酸等の吸着剤、精 製タルク、ステアリン酸塩等の滑沢剤などである。さらに必要に応じて、上記 15 の各剤形について公知のドラッグデリバリーシステムの技術を採用し徐放化、 局所適用化(トローチ、バッカル剤、舌下錠等)、薬物放出制御、腸溶性化、胃 溶性化などを施すことができる。

また、非経口投与する場合、点滴、静脈注射、皮下注射、筋肉注射などの注射による投与、油脂製坐剤、水溶性坐剤、座剤による直腸投与などの形態とすることができる。該調剤は、製薬分野における通常の担体を用い、常法により容易に行うことができる。

20

25

30

本発明の抗体を含む医薬組成物は、例えば、ヒト、その他の哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。その投与量は、対象の状態、投与ルートなどにより適宜変わるが、例えば、経口投与する場合、一般的に、体重 60kg の成人患者においては、一日につき約 10~4000mg、好ましくは約 20~2000mg、より好ましくは約 50~500mg 投与する。非経口的に投与する場合は、該 siRNA の1回投与量は投与対象、肝臓ガンの状況などによっても異なるが、例えば、注射剤の形で体重 60kg の成人患者においては、一日につき約 10~

2000mg 程度、好ましくは約 20~1000mg 程度、より好ましくは約 50~500mg 程 度を静脈から投与するのが好ましい。

また、本発明の抗体を、生物試料と接触させることを含む、免疫化学的測定 法によって、生体組織や体液中の Nox1 遺伝子の検出・定量を行い、ガンを診 断することができる。

この免疫化学的測定法を行う場合、本発明の抗体を担体に保持する。該測定 方法で用いる担体の例を挙げると、アガロースゲル (セファロース 4B、及びセ ファロース 6B(ファルマシア・ファインケミカル社))、デキストランゲル(セ ファデックス G-75、セファデックス G-100、及びセファデックス G-200 (ファ ルマシア・ファインケミカル社))、ポリアクリルアミドゲル (バイオゲル P-30、 バイオゲル P-60、及びバイオゲル P-100 (バイオラッド・ラボラトリーズ社))、 セルロース粒子(アビセル(旭化成))などのゲル粒子、ジエチルアミノエチル セルロース、カルボキシメチルセルロースなどのイオン交換セルロース、ガラ ス、シリコン片、ステンレス系樹脂などの物質的吸着剤、イムノアッセイ用プ 15 レート (ヌンク社)、弱塩基性陰イオン交換樹脂(アンバーライト IR-4B、ダウ エックス3(ダウケミカル社)) などがある。

10

20

担体に抗体を保持させるには、ブロムシアン法、及びグルタルアルデヒド法 などの常法による行うことができる。また、より簡便な方法として物理的に抗 体表面に吸着させてもよい。標識剤を結合させた抗体における標識剤としては、 放射性同位元素、酵素、螢光物質、発光物質などが挙げられるが、酵素を用い るのが好ましい。

該酵素としては、安定で比活性の大きなものが好ましく、ペルオキシダーゼ、 アルカリホスファターゼ、 β -D-ガラクトシダーゼ、グルコースオキシダーゼを 用いることができ、特にペルオキシダーゼが好ましい。

本発明の免疫化学的測定系における被検試料としては、尿、血清、血漿、髄 25 液等の体液、又は、動物細胞やその培養上清がある。本発明の免疫化学的測定 方法を行う場合、担体に保持された抗体に、測定すべき Nox1 ポリペプチドな ど分析対象物を加えて抗原抗体反応を行った後、標識剤と抗 Nox1 抗体との結 合物を加えて反応させる。得られた反応生成物に標識剤、例えば酵素の基質を 加え、生じた物質の吸光度もしくは蛍光強度を測定することにより該反応生成 30

物の酵素活性を知ることができる。これを既知量の標識剤、例えば酵素の標準溶液に対してあらかじめ行い、Nox1 ポリペプチドなどとの吸光度、又は蛍光強度との関係を標準曲線として作成しておき、未知量の Nox1 ポリペプチドを含む分析対象物(被検試料)について得られた吸光度もしくは蛍光強度を標準曲線と比較し、分析対象物中の Nox1 ポリペプチド等の量を測定する。

また、本発明は、配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、 又はその断片を検出することを特徴とする、ガン診断方法を提供する。該ポリ ヌクレオチド、又はその断片の検出は、ポリメラーゼ連鎖反応 (PCR)、又はリ アルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により常法で行うことができる。

10 該ポリメラーゼ連鎖反応、又はリアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応において、配列番号1のヌクレオチド配列に対するセンス鎖断片をフォワードプライマーとして、アンチセンス鎖断片をリバースプライマーとして用いる。該フォワードプライマーの長さは、特に制限する必要はないが、通常14~60 ベースであり、かつリバースプライマーの長さも特に制限する必要はないが、通常14~60 ベースとするのが好ましい。また、本発明のガン診断方法で用いるフォワードプライマー、及びリバースプライマーの例を挙げると下記のものがある。

フォワードプライマー 5'- GGAGCAGGAATTGGGGTCAC -3'(配列番号: 5) リバースプライマー 5'- TTGCTGTCCCATCCGGTGAG -3' (配列番号: 6)

20

また、前記リアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により検出を行う場合に用いる、フォワードプライマー、リバースプライマー、及び TaqMan プローブの例を挙げると下記のものがある。

25 フォワードプライマー

5' - CCACTGTAGGCGCCCTAAGTT -3' (配列番号: 7)

リバースプライマー

5'-AAGAATGACCGGTGCAAGGA-3' (配列番号:8)

TaqMan プローブ

30 5'-AAGGGCATCCCCCTGAGTCTTGGAA-3' (配列番号: 9)

本発明における、配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、 又はその断片に対応する、siRNA、又は siRNA は、Nox1 遺伝子の発現を抑制し、 Nox1 ポリペプチドの産生を低下させる。したがって、該 siRNA 又はオリゴヌ クレオチドを用いることにより、突然変異 Ras 遺伝子に誘導される細胞のガン 化、又はガンの進行を抑制することができるであろう。

なお、本発明の siRNA、又はオリゴヌクレオチドとは、配列番号1の連続するヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に相補的なヌクレオチド、又はオリゴヌクレオチドをいう。

10 本発明の siRNA は、また、配列番号1の71位~1615位のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応するものであってもよい。また、 該 siRNA の長さは、100bp 未満、好ましくは8~99bp、特に好ましくは10~30bp である。また、好ましい ssi の例を挙げると下記のものがある。

15 ヒト Nox1 に対する siRNA

5

5'-GCGTGGCTTCAGCATGGAATTCAAGAGATTCCATGCTGAAGCCACGCTTTT
TTGGAAA-3'

(配列番号:10)

5'-GGGCTTTCGAACAACAATATTCAAGAGATATTGTTGTTCGAAAGCCCTTTTT

20 TGGAAA-3'

(配列番号:11)

ラット Nox1 に対する siRNA

5'-GTTATGAGAAGTCTGACAAGTTCAAGAGACTTGTCAGACTTCTCATAATTT

25 TTTGGAAA-3'

(配列番号:12)

5'-GATTCTTGGCTAAATCCCATTCAAGAGATGGGATTTAGCCAAGAATCTTTTT TGGAAA-3'

(配列番号:13)

30 5'-GGACATTGAACAACAGCATTCAAGAGATGCTGTTGTTCAAATGTCCTTTT

TTGGAAA-3'

10

15

20

25

(配列番号:14)

また、本発明の siRNA は、治療対象に直接投与するか、治療対象から細胞を取り出した後、インフェクションさせて該細胞を治療対象に戻すか、又は発現ベクターに組み込んだ後、該ベクターを治療対象に投与して発現させることにより使用することができる。

したがって、本発明では、配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNA;又は配列番号1の71位~1615位のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNAを含む、ガン治療用医薬組成物を提供する。

該医薬組成物は、先に記載した抗体を含む医薬組成物と同じく、従来使用されている医薬用の材料を使用し、かつ常法で製剤することができる。また、本発明の siRNA を含む医薬組成物は、例えば、ヒト、その他の哺乳動物(例えば、ラット、マウス、モルモット、ウサギ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ウマ、ネコ、イヌ、サルなど)に対して投与することができる。その投与量は、対象の状態、投与ルートなどにより適宜変わるが、例えば、経口投与する場合、一般的に、体重 60kg の成人患者においては、一日につき約 10~4000mg、好ましくは約 20~2000mg、より好ましくは約 50~500mg 投与する。非経口的に投与する場合は、該 siRNA の1回投与量は投与対象、対象ガンの状況などによっても異なるが、例えば、注射剤の形で体重 60kg の成人患者においては、一日につき約 10~2000mg 程度、好ましくは約 20~1000mg 程度、より好ましくは約 50~500mg 程度を静脈から投与するのが好ましい。

また、本発明は、配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、 又はその断片に対応する、siRNA;又は配列番号1の71位~1615位のヌクレオ チド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNAによって 形質転換された細胞を含む、ガン治療用医薬組成物を提供する。

ここで該形質転換される細胞は、第三者から提供を受けた細胞であっても、 治療対象の患者から取り出された細胞であってもよい。また、該形質転換した 細胞をガン治療用細胞として使用することができる。

30 また、本発明は、配列番号1のヌクレオチド配列の部分配列、又は該部分配

列の少なくとも1塩基が付加、欠失、又は置換された変異ヌクレオチド配列からなり、かつ、ヒト細胞の Nox1 ポリペプチドの発現を抑制する RNA 分子を提供する。該 RNA 分子(siRNA)は、公知の方法(例、Nature、411 巻、494 頁、2001 年)に準じて、本発明のポリヌクレオチドの配列をもとに設計することができる。

5

10

15

20

25

30

なお、本発明の RNA 分子を In vivo 又は In vitro で使用する場合、該 RNA 分子とその相補的 RNA からなる 2 本鎖 RNA 分子とする。この場合、該二本鎖 RNA 分子が細胞内で分解しないよう、又は一本鎖に解離しないよう処理するのが好ましい。例えば、該 RNA 分子の 3'-末端に水酸基付加する、二本鎖の両末端をチオホスホリル基によって化学結合させる、又各鎖の間に紫外線、ビス(2-クロロメチル)アミン、4-チオウラシル、ソラレンなどの二官能基により化学結合を誘導するなどの方法で処理することである。本発明の該 RNA 分子は、突然変異 Ras 遺伝子による形質転換に伴う Nox1 遺伝子の発現を抑制するものであるから、細胞のガン化防止、ガンの進行抑制、治療用の医薬組成物として使用することができる。

また、本発明は、Nox1 遺伝子を標的とするガン細胞増殖抑制物質のスクリーニング方法を提供する。該スクリーニング方法において、突然変異 Ras 遺伝子を有する細胞や、Nox1 遺伝子でトランスフェクションした正常細胞を、スクリーニング対象物質と接触させた後、Nox1 遺伝子の発現とその酵素活性の不活化を検出する。次に、該形質転換細胞を、スクリーニング対象物質とともに培養して増殖抑制能を調べる。

また、スクリーニング対象化合物による Nox1 遺伝子発現への影響は、リアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応による mRNA 発現増減の検出、抗体による Nox1 遺伝子にコードされたポリペプチド、又はそのペプチド断片の検出、又はその形質転換細胞の形態変化を観察することで行うことができる。

該スクリーニング方法で使用する、突然変異 Ras 遺伝子を有する細胞は特に制限されないが、例えば、H-Ras-NIH3T3 細胞、K-Ras-NRK 細胞、又は膵臓癌細胞などを使用することができる。また、Nox1 遺伝子の導入に用いるベクターとして、例えば、pEGFP-C1 (コントロール)、pEGFP-C1-Nox1 などを用いることができ、さらに、siRNA を発現させるベクターとして、例えば pSilencer を用

いることができる。

なお、NIH3T3 細胞、又は NRK 細胞に pEGF-C1-Nox1 ベクターをリポフェクタミン法を用いて持続的にトランスフェクトして、Nox1 を高発現する細胞株を樹立することができる。あるいは、突然変異 Ras 遺伝子を有する膵臓癌細胞を利用することもできる。該膵臓癌細胞は、ヒト膵臓癌患者より、分離・樹立したものを用いるのが好ましい。これらの細胞を、 $CO_25\%$ の存在下、標準培養液(Dulbeco's modified Eagle medium(DMEM)、牛胎仔血清(FBS)10%含有)中で培養する。スクリーニングは、マルチプレート(96 穴、48 穴)に細胞を培養して、スクリーニング対象物質を加え、大量、迅速に処理することができる。

10

15

20

25

(実施例1)

突然変異 Ras 遺伝子による Nox1 遺伝子の発現上昇の確認

本発明者らは、NIH3T3 細胞における Nox1 遺伝子の過剰発現が、スーパーオキシドの生成と細胞増殖を上昇させることから(1 及び 2)、Nox1 が特定のがん遺伝子の形質発現と関連すると考えた。そこで、K-Ras Val12 ガン遺伝子で形質転換した細胞を用いて、Ras ガン遺伝子による Nox1 遺伝子発現の上昇を確認した。

まず、ラット腎臓細胞(NRK)及び K-Ras-NRK 細胞(Kirstein murine sarcoma virus transformed NRK cells)を準備した。なお、K-Ras-NRK は、ATCC から購入した。

まず、ラット腎臓細胞(NRK)及び K-Ras-NRK 細胞における Nox1 の発現の有無を、リアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により検出した。該リアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応では、配列番号 1 5 のフォワードプライマー、及び配列番号 1 6 のリバースプライマー、及び配列番号 1 7 の TaqManMGBプローブを使用した。

フォワードプライマー:

5'- GGTCACTCCCTTTGCTTCCA-3' (配列番号:15)

リバースプライマー:

30 5'- GGCAAAGGCACCTGTCTCT-3' (配列番号: 1 6)

TaqManMGB プローブ:

5'- TCCAGTAGAAATAGATCTTT -3'

(配列番号:17)

なお、該リアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応は、ABI Prism 7700(アプライド・バイオシステムズ)を用い、反応条件はデオフォルト設定で行った。

5 解析値の標準化には rRNA 18S を用いた。

該リアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により遺伝子発現の解析を行った結果、図1(a)のグラフに示されているように、K-Ras ガン遺伝子で形質転換した K-Ras-NRK 細胞において、Nox1 遺伝子の発現は上昇していた。

10 (実施例2)

突然変異 Ras 遺伝子による一過的トランスフェクションによる Nox1 遺伝子の発現上昇の確認

突然変異 Ras 遺伝子の一過性のトランスフェクションによる影響を解析する ため、pcDNA3.1 ベクター (空ベクター)、及び pcDNA3.1 担持 Ras Val12 ベクタ 15 ー (pcDNA3.1 carrying Ras Val12 vectors) を使用して、NRK 細胞に一過的にト ランスフェクションし、48 時間後、Nox1 の発現を検出するため、実施例1と 同じ方法でリアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応を行った。その結果、図 1(b)に示すように、コントロールベクターを用いた場合の発現と比較して、 H-Ras Val12 を一過的にトランスフェクションした NRK 細胞においても、Nox1 遺伝子の発現は、増加していた。なお、トランスフェクションした Ras V12 の 20 発現は、ウサギ抗 Ras 抗体を用いるイムノブロッティング (IB) で確認した。 なお、該イムノブロッティングは、試料細胞 1×10⁵ 個を、2×サンプルバッ ファー (0.1M トリス Cl、pH 6.8、グリセロール 20%、SDS4%、DTT3.1%、 BPB0.001%) で可溶化し、該ポリペプチドを SDS ゲル電気泳動により分離し、 続いてイムノブロッティングにより解析した。 25

タンパク質をトランスファーバッファー(25 mM トリス Cl pH8.3、92 mM グリシン、メタノール 20 %)中で電気的にニトロセルロース膜に移し、抗-Ras 抗体(1 次抗体)と、HRP-結合抗ウサギ-IgG 抗体に反応させ、化学発行(ECL)法で検出した。

30 このように実施例1及び2の結果から、Nox1 遺伝子発現の上昇は突然変異

Ras ガン遺伝子の働きによることが示された。

なお、無血清状態で一晩培養した NIH3T3 細胞を、血清(30%)又は上皮増殖因子(epidermal growth factor: EGF)50 ng/ml で促進処理を行ったのち、リアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により解析した。その結果、図1(c)、及び(d)に示すように培養開始から12時間以内にNox1遺伝子の発現が6~20倍に上昇した。つまり、Nox1遺伝子の発現は、細胞増殖を促進する因子と関連しており、これは、血小板由来増殖因子(platelet-derived growth factor: PDGF)とアンジオテンシン II の両方がスーパーオキシド形成、及び血管平滑筋細胞のNox1遺伝子の発現を誘導するという報告と一致している(1、4)。

10

15

20

25

30

(実施例3)

突然変異 Ras 遺伝子による Nox1 遺伝子発現を起こすシグナル経路の解析 突然変異 Ras 遺伝子による Nox1 遺伝子の発現上昇を起こす、Ras シグナル経路の下流を解析するため、一連の実験を行った。実施例 1 および 2 において、細胞に MAPKK の阻害剤である PD98059(PD: $20\,\mu$ M、 $100\,\mu$ M)を 12 時間処理し、K-Ras-NRK 細胞における Nox-1 の発現、血清、EGF による Nox1 の発現 誘導をリアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により解析した。

その結果、K-Ras-NRK 細胞における Nox-1 の発現は PD98059 により濃度依存性に抑制された(図 1(a))。また、血清、EGF による Nox1 の発現誘導もそれぞれ PD98059 20 μ M で抑制された(図 1 (c)及び(d))。

一方、コントロールの実験において、PI3 キナーゼの阻害剤であるウォルトマニン(wortmanin: 100nM)は、H-Ras-NIH3T3 細胞における Nox1 の発現上昇を阻害しなかった(データ示さず)。これらの結果から、突然変異 Ras 遺伝子とその増殖因子のシグナルが、PI3K を介する経路ではなく、Ras-MAPKK-MAPK を介して Nox1 の発現を誘導していることが示された。

(実施例4)

突然変異 Ras 遺伝子による形質転換に対する、Nox1 遺伝子の関与 オリゴヌクレオチド 1-S、1-AS をアニーリングさせ、pSilencer hygro, H1-promoter (Ambion 社) にサブクローニングし、RNAi(1)とした。同様にオリ

ゴヌクレオチド 3-S、3-AS をアニーリングさせ、pSilencer hygro, H1-promoter (Ambion 社) にサブクローニングし、RNAi(3)とした。 さらにオリゴヌクレオチド 5-S、5-AS をアニーリングさせ、pSilencer hygro, H1-promoter (Ambion 社) にサブクローニングし、RNAi(5)とした。また、コントロールベクターとして、pSilencer hygro Negative Control plasmid (Ambion 社) を使用した。

RNAi(1)は、配列番号 3 の 223 位から 241 位を標的とする siRNA コンストラクションである。RNAi(3)は、配列番号 3 の 578 位から 596 位を標的とする siRNA コンストラクションである。RNAi(5)は、配列番号 3 の 1224 位から 1242 位を標的とする siRNA コンストラクションである。

10 なお、各オリゴヌクレオチドの配列は以下のとおりである。

1-S:

5'-GATCCCGTTATGAGAAGTCTGACAAGTTCAAGAGACTTGTCAGACTTCTCA
TAATTTTTTGGAAA-3'

15 (配列番号:18)

1-AS:

5'-AGCTTTTCCAAAAAATTATGAGAAGTCTGACAAGTCTCTTGAACTTGTCAG ACTTCTCATAACGG-3'

(配列番号:19)

20 3-S:

5'-GATCCCGATTCTTGGCTAAATCCCATTCAAGAGATGGGATTTAGCCAAGAAT CTTTTTTGGAAA-3'

(配列番号:20)

3-AS:

25 5'-AGCTTTTCCAAAAAAGATTCTTGGCTAAATCCCATCTCTTGAATGGGATTTA GCCAAGAATCGG-3'

(配列番号:21)

5-S:

30

5'-GATCCCGGACATTGAACAACAGCATTCAAGAGATGCTGTTGTTCAAATGT CCTTTTTTGGAAA-3'

(配列番号:22)

5-AS:

5

10

5'-AGCTTTTCCAAAAAAGGACATTTGAACAACAGCATCTCTTGAATGCTGTTG
TTCAAATGTCCGG-3'

(配列番号:23)

該 RNAi(1)、RNAi(3)、RNAi(5)、および pSilencer hygro Negative Control plasmid 各 4μ g を、リポフェクタミン(Lipofectamine: Gibco-BRL社)を用いて、K-Ras-NRK 細胞 1×10^6 個にそれぞれトランスフェクションした。トランスフェクションした細胞は、選択を行うため、ウシ胎児血清(FBS) 10%と HygromycinB を 400 μ g/ml となるように加えた DMEM 培地を用い、 CO_2 5%の湿潤環境下において 37%で $2\sim3$ 週間培養した。培養後、生き残ったコロニーを単離した。

RNAi(1)、RNAi(3)、RNAi(5)を持続的にトランスフェクトされた細胞株それぞ れ 3 クローンずつ(K-Ras-NRK/RNAi(1)-7, K-Ras-NRK/RNAi(1)-12, K-Ras-NRK/RNAi(1)-15; K-Ras-NRK/RNAi(3)-17, K-Ras-NRK/RNAi(3)-19, K-Ras-NRK/RNAi(3)-96; K-Ras-NRK/RNAi(5)-2, K-Ras-NRK/RNAi(5)-3, K-Ras-NRK/RNAi(5)-7)、pSilencer hygro Negative Control plasmid を持続的にトランスフェクトされた細胞を 2 クローン(K-Ras-NRK/neg-1、K-Ras-NRK/neg-2)選択した。 20 これらのコンストラクションのトランスフェクションは、M13F 及び 3.0Revをプライマーとして PCR で確認した(図 2)。PCR の温度条件は、94℃ 2 分、(94℃ 1 分、60℃1 分、72℃1 分)を 30 サイクル、72℃10 分、とし、サーマルサイクラー装置は Takara Thermal Cycler SP(宝酒造株式会社)を用いた。

25 (プライマー配列)

M13F: 5'- GTTTTCCCAGTCACGAC-3' (配列番号: 24)

3.0Rev: 5'-GAGTTAGCTCACTCATTAGGC-3' (配列番号: 2 5)

次に、Nox1 遺伝子が関与する細胞の形態の変化を比較した。その結果、図 3 30 に示すように、RNAi(1)-(3)をトランスフェクトされた K-Ras-NRK 細胞が伸張し

たのに対し、pSilencer hygro Negative コントロールプラスミドをトランスフェクトされた K-Ras-NRK 細胞は、導入前の細胞で観察されたように、形態は丸いままだった。

次に、細胞の形質転換を、足場非依存性の増殖能を見ることにより調べるため、軟寒天培地アッセイを行った。細胞増殖に必要な栄養素を含んだ寒天 0.53%を含むアガーロースレイヤーを直径 6cm の培養皿に入れて固め、その上に寒天 0.3%と FBS10%を含んだ DMEM 倍地に懸濁した細胞を、培養皿一枚当たりの細胞最終濃度が 1.5×10⁴ 個になるように重層した。次いで、CO₂ 5%の湿潤環境下、37℃で培養し、細胞コロニーの出現を 3 週間にわたり観察した。ソフトアガー培養において示された細胞株の接着依存的細胞増殖を測定し、その 3 回の+/ー平均の標準誤差(s.e.m.)を図 4 に示した。その結果、K-Ras-NRK 細胞およびpSilencer hygro Negative コントロールプラスミド (neg-1 と neg-2) のトランスフェクションでは、多くのコロニー形成が暑的に抑制された。

15 さらに、K-Ras-NRK/neg-1 (neg-1)、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7 (i(1)-7)、
K-Ras-NRK/RNAi(3)-19 (i(3)-19)、及び K-Ras-NRK/i(5)-7 (i(5)-7) の各細胞を、
培養皿から 10⁴ 個ずつ、培養液に移し、CO₂ 5%存在下、標準培養液 (DMEM、
FBS(10%)) 中で 6 日間、液体培養した。次いで、液体倍地中の細胞数を計測し
て、その増殖曲線を図 5 に示した。その結果、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7、

20 K-Ras-NRK/RNAi(3)19、及び K-Ras-NRK/RNAi(5)-7 の各細胞は、液体培養でも 増殖率が減少したが、対照的に、K-Ras-NRK/neg-1 では増殖阻害効果は確認で きなかった。

(実施例5)

30

5

10

25 Nox1 遺伝子がコードする NADPH 酸化酵素によるスーパーオキシド産生の確認

本発明者らは、突然変異 Ras が誘導するスーパーオキシド産生における Nox1 の役割を評価するため、実施例 4 の形質転換細胞を用いて、スーパーオキシド の産生を NBT 還元解析で測定した。本実施例では、NBT (Nitroblue Tetrazolium) 解析に Suh らの方法を用いた(1)。すなわち、NBT 0.25%を含むハンクス(Hanks)

溶液 0.2ml に、活性酸素を消化する酵素、スーパーオキシドディスミュターゼ (SOD)を 40 単位加えた溶液と加えない溶液を用意し、 2×10^5 個の細胞を懸濁し 3.7%で8分間処理した。処理された細胞を低速度遠心で分離し、ピリジン0.5mlを加えて可溶化し、510nm における吸光度を測定して NBT の減少を定量した (extinction coefficient of 11,000/M/cm)。得られたデータは、図6に3回の +/-s.e.m.で示した。

該解析の結果、K-Ras-NRK および K-Ras-NRK/neg-1 は、NBT の還元を増加させ、これはスーパーオキシドジスムターゼ処理により、NRK と比較し阻害された。 対照的に、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7、K-Ras-NRK/RNAi(3)-19、K-Ras-NRK/RNAi(5)-7 は、K-Ras がん遺伝子の ROS 生産刺激効果を NRK 細胞レベルまで低下させ(図 6)、Nox1 が、突然変異 Ras 形質転換細胞における、スーパーオキシド生産の上昇に関与することが示された。

(実施例6)

5

10

20

25

30

15 RNAi(1)、RNAi(3)、RNAi(5)による、Nox1 発現の減少の確認

本発明者らは、RNAi(1)、RNAi(3)、RNAi(5)により Nox1 発現が減少することを確認するため、次の手順で解析を行った。すなわち、GFP-ratNox1 の発現における RNAi(1)、RNAi(3)、RNAi(5)の阻害効果を評価するために、GFP-ratNox1を、RNAi(1)-(5)それぞれとともに、共トランスフェクションし、実施例 2 と同様にイムノブロッティング解析を行った。図 7 左のパネルに示されるように、予想される GFP と ratNox1 の融合ポリペプチドが産生されたこと、そしてRNAi(1)、RNAi(3)、RNAi(5)の共発現は、これらのベクターの量依存的にGFP-ratNox1 融合蛋白質の生産を抑えることを明らかにした。なお、図 7 左のパネルにおける GFP-Nox1 の発現は、抗 GFP 抗体を用いたイムノブロッティングにより定量的に決定したものであり、図 7 左のパネルの数字はトランスフェクションした DNA の量(μ g)を示している。また、RNAi(1)、RNAi(5)は、どれもラットの Nox1 をターゲットとしている。図 7 左のパネルと同様の手法を用いて、RNAi(1)、RNAi(5)がヒトの Nox1 を抑制しない、すなわち、該 RNAiコンストラクションは、標的遺伝子に対する特異性が高いことを図 7 右のパネルに示す。

また、内在性の Nox1 の mRNA 発現が、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7、K-Ras-NRK/RNAi(1)-12、K-Ras-NRK/RNAi(3)-19、K-Ras-NRK/RNAi(3)-96、K-Ras-NRK/RNAi(5)-2、K-Ras-NRK/RNAi(5)-7の各細胞において、K-Ras-NRK、及びK-Ras-NRK/neg-1に比べて確かに抑制されていることを、RT-PCRによりで示した。その結果を図8に示す。

実施例6で用いたPCR用プライマーの配列

フォワードプライマー: 5'-ATGGGAAACTGGCTGGTTA-3'

(配列番号:26)

10 リバースプライマー: 5'-TCAGAACGTTTCTTTGTTGAA-3'

(配列番号:27)

本実施例における結果は、細胞骨格と接着蛋白質の構成変化による形態変化と同様に、Nox1 遺伝子の発現率の上昇と突然変異 Ras による形質転換が関連していることを示している。

(実施例7)

5

15

siRNAにより一度抑制された Nox1 を回復することによる細胞への影響 K-Ras-NRK/RNAi(1)-7、K-Ras-NRK/RNAi(5)-7に、実施例4と同一手法によっ て pEGFP-C1 (GFP)、pEGFP-humanNox1 (GFP-Nox1) をそれぞれトランスフェクトし、実施例6と同様の手法によりイムノブロッティングした (図9)。実施例6、図7右のパネルで示したように、RNAi(1)および RNAi(5)はどちらもヒトNox1 の発現を抑制しない。そのため、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7、K-Ras-NRK/RNAi(5)-7細胞に pEGFP-humanNox1をトランスフェクトしても、これが siRNAによって抑制されることはない。

図10に示したように、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7 にコントロールベクターを入れただけ(i(1)-7+GFP)では siRNA を解除できず細胞は扁平だが、pEGFP-humanNox1 をトランスフェクトすることにより(i(1)-7+GFP-Nox1-3)、形態は、以前の K-Ras-NRK 細胞に近い窮状の形態に戻った(図10)。

30 実施例 4 と同手法による増殖曲線でも、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7 にコントロー

ルベクターを入れたもの(GFP-59)や K-Ras-NRK/RNAi(5)-7 にコントロールベクターを入れたもの(GFP-78) に比べ、 K-Ras-NRK/RNAi(1)-7 に pEGFP-humanNox1 を入れたもの(GFP-Nox1-3)や K-Ras-NRK/RNAi(5)-7 に pEGFP-humanNox1 を入れたもの(GFP-Nox1-11)では、増殖が早くなった(図11)。また、実施例4と同様の軟寒天培地アッセイでも、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7 にコントロールベクターを入れたもの(i(1)-7+GFP-59、i(1)-7+GFP-60)にくらべ、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7 に pEGFP-humanNox1 を入れたもの(GFP-Nox1-2、GFP-Nox1-3)では、もとの K-Ras-NRK 細胞と同程度までコロニー形成が回復した(図12)。

10

15

30

5

(実施例8)

突然変異 Ras の形質転換に対する Nox1 遺伝子の発現の影響

Nox1 の阻害剤であるジフェニレンヨードニウム (Diphenylene iodonium: DPI) を用いて、Nox1 遺伝子の発現による、突然変異 Ras による形質転換細胞の形態 に及ぼす影響を調べた。すなわち、K-Ras-NRK 細胞、及び NRK 細胞を、DPI20 μ M 又は PD98059 $30\,\mu$ M を含む培地中で、 CO_2 5%を含む湿潤環境下において 37° で一晩培養し、形態変化を観察した。図 1 3 に細胞形態を記録した写真を示す。

図13に示すように、K-Ras-NRK 細胞を、フラボタンパク質阻害剤である DPI、 20 又は抗酸化剤 n-アセチルシステイン (n-acetyl cysteine) 10mM (データ示さず) で、一晩処理した場合、該細胞が一過的に平たい形態を帯び、NRK 細胞に近い 形態になった。さらに、図13に示すように、PD98059 で処理された K-Ras-NRK 細胞においても、このような形態の変化が観察された。したがって、Nox1遺伝 子発現の上昇が、Ras-MAPKK-MAPK 経路による突然変異 Ras の形質転換促進 25 に必須であることが示された。

(実施例9)

突然変異 Ras による腫瘍形成に対する、siRNA の影響

K-Ras-NRK/neg-1、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7、K-Ras-NRK/RNAi(1)-12、K-Ras-NRK/RNAi(3)-19、K-Ras-NRK/RNAi(3)-96 および K-Ras-NRK/RNAi(5)-2 を無胸

腺マウスに移植し、腫瘍形成を観察した。すなわち該細胞 10^6 個を PBS 0.2ml に懸濁した後、ヌードマウス (無胸腺: Nu/Nu) の皮下に移植した。その後、該 全ヌードマウスの腫瘍形成を 1 ヶ月間に渡り観察し、かつ腫瘍の体積を測定した。その結果を図 1 4 に示した。図 1 4 において、黒塗りのバーは腫瘍の体積であり、誤差のバーは、s.e.m.を示し、また分数は使用した全マウスに対する、腫瘍を許容したマウスの割合 (腫瘍/合計)を示している。

図14に示すように、K-Ras-NRK/neg-1 は、2週間以内に活発な腫瘍を形成した。対照的に、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7、K-Ras-NRK/RNAi(1)-12、K-Ras-NRK/RNAi(3)-19、K-Ras-NRK/RNAi(3)-96 は、腫瘍の増殖が著しく抑えられていた。解剖により組織学的観察すると、K-Ras-NRK/neg-1 で形成された腫瘍は、血管が増加していた。これは、Nox1遺伝子が、血管内皮増殖因子の産生増加による血管新生を誘導する可能性と一致している(1)。また、K-Ras-NRK/RNAi(1)-7、K-Ras-NRK/RNAi(1)-12、K-Ras-NRK/RNAi(3)-19、K-Ras-NRK/RNAi(3)-96 で形成された、小さな腫瘍では、大部分の細胞でネクローシスの兆候が示されていた(データ示さず)。

10

15

20

25

30

これまでの実験結果から、突然変異 Ras(ガン遺伝子)は、分裂促進性酸化酵素 Nox1 を MAPKK-MAPK 経路を介して上昇させ、一方、Nox1 遺伝子の発現は、該 Ras による細胞の形質転換、ガン形成、及びその進行に必須である。すなわち、本発明者らの研究により、突然変異 Ras による形質転換において、Nox1ポリペプチドがレドックスシグナル分子として必須の役割を果たしているという分子機構が明らかになった。

Gp91phox のホモログである Nox ファミリータンパク質 Nox1~5 は、非食食 細胞から同定され、それぞれ様々な細胞プロセスにおいて特異的な機能を果たしていると報告されている(1 及び 5-9)。それらの中で、Nox1 遺伝子は増殖因子(1 及び 4)やガン遺伝子による、分裂促進性シグナルを仲介する、膜貫通型酸化酵素をコードしている点で特異である。

ROS が腫瘍の増殖促進に関係すること、及び悪性ガン細胞において ROS 産生が ROS 生産酵素を誘導する可能性を考慮すると(7)、Nox1 遺伝子及びそのポリペプチドは、ガン進行を抑制し、その治療を可能にする標的分子にできると考えられる。

本明細書の配列表の配列番号は、以下の配列を示す。

(配列番号: 1) ヒト Nox1 遺伝子から転写された mRNA 又は cDNA のヌクレオチド配列を示す。

(配列番号: 2) ヒト Nox1 遺伝子にコードされたポリペプチドのアミノ酸 配列を示す。

(配列番号: 3) ラット Nox1 遺伝子から転写された mRNA 又は cDNA のヌクレオチド配列を示す。

(配列番号: 4) ラット Nox1 遺伝子にコードされたポリペプチドのアミノ酸配列を示す。

10 (配列番号:5) ヒトガン診断方法で用いる Nox1 遺伝子に対するフォワードプライマーの塩基配列を示す。

(配列番号:6) ヒトガン診断方法で用いる Nox1 遺伝子に対するリバースプライマーの塩基配列を示す。

(配列番号:7) ヒトの Nox1 遺伝子をリアルタイム定量的ポリメラーゼ連 15 鎖反応により検出を行う場合に用いるフォワードプライマーの配列を示す。

(配列番号:8) ヒトの Nox1 遺伝子をリアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により検出を行う場合に用いるリバースプライマーの配列を示す。

(配列番号:9) ヒトの Nox1 遺伝子をリアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により検出を行う場合に用いる TaqMan プローブの配列を示す。

20 (配列番号:10) 本発明のヒト Nox1 遺伝子に対する siRNA の塩基配列を示す。

(配列番号:11) 本発明のヒト Nox1 遺伝子に対する siRNA の塩基配列を示す。

(配列番号:12) 本発明のラット Nox1 遺伝子に対する siRNA の塩基配列 25 を示す。

(配列番号:13) 本発明のラット Nox1 遺伝子に対する siRNA の塩基配列を示す。

(配列番号:14) 本発明のラット Nox1 遺伝子に対する siRNA の塩基配列を示す。

30 (配列番号: 15) 実施例1において、Nox1の発現の有無を、リアルタイム

定量的ポリメラーゼ連鎖反応により検出するために用いたフォワードプライマーのヌクレオチド配列である。

(配列番号:16) 実施例1において、Nox1の発現の有無を、リアルタイム 5 定量的ポリメラーゼ連鎖反応により検出するために用いたリバースプライマー のヌクレオチド配列である。

(配列番号:17) 実施例1において、Nox1の発現の有無を、リアルタイム 定量的ポリメラーゼ連鎖反応により検出するために用いた TaqManMGB プロー ブのヌクレオチド配列である。

10 (配列番号:18) 実施例4において、突然変異 Ras 遺伝子による形質転換に対する、Nox1 遺伝子の関与を調べるために用いた siRNA コンストラクションを構成するオリゴヌクレオチドのヌクレオチド配列である。

(配列番号:19) 実施例4において、突然変異 Ras 遺伝子による形質転換に対する、Nox1 遺伝子の関与を調べるために用いた siRNA コンストラクションを構成するオリゴヌクレオチドのヌクレオチド配列である。

(配列番号:20) 実施例4において、突然変異 Ras 遺伝子による形質転換に対する、Nox1 遺伝子の関与を調べるために用いた siRNA コンストラクションを構成するオリゴヌクレオチドのヌクレオチド配列である。

(配列番号:21) 実施例4において、突然変異 Ras 遺伝子による形質転換 20 に対する、Nox1 遺伝子の関与を調べるために用いた siRNA コンストラクションを構成するオリゴヌクレオチドのヌクレオチド配列である。

(配列番号:22) 実施例4において、突然変異 Ras 遺伝子による形質転換に対する、Nox1 遺伝子の関与を調べるために用いた siRNA コンストラクションを構成するオリゴヌクレオチドのヌクレオチド配列である。

25 (配列番号: 23) 実施例4において、突然変異 Ras 遺伝子による形質転換に対する、Nox1 遺伝子の関与を調べるために用いた siRNA コンストラクションを構成するオリゴヌクレオチドのヌクレオチド配列である。

30

(配列番号:24) 実施例4における、Nox1 遺伝子に対する siRNA のコンストラクションのトランスフェクションを確認するために用いた M13 プライマーのヌクレオチド配列である。

(配列番号:25) 実施例4における、Nox1 遺伝子に対する siRNA のコンストラクションのトランスフェクションを確認するために用いた3.0Revプライマーのヌクレオチド配列である。

(配列番号: 26) 実施例6において、Nox1発現の減少を確認するために用 いたフォワードプライマーのヌクレオチド配列を示す。

(配列番号:27) 実施例6において、Nox1発現の減少を確認するために用いたリバースプライマーのヌクレオチド配列を示す。

(参考文献)

- 10 1. Suh, Y-A, et al. Nature 401, 79-82 (1999)
 - 2. Arnold, R. S. et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 98, 5550-5555 (2001)
 - 3. Arbiser, J. L. et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 99, 715-720 (2001)
 - 4. Lassegue B. et al. Circ. Res. 88, 888-894 (2001)
- 5. Lambeth, J. D., Dheng, G., Arnold, R. S. & Edens, W. A. TIBS. 25, 459-461 (2000)
 - 6. Royer-Pokora, B. et al. Nature 322, 32-38 (1986)
 - 7. Kikuchi, H., Hikage, M., Miyashita, H. & Fulumoto, M. Gene 269, 131-140 (2001)

20

請求の範囲

- 1. (1)配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチド;(2)配列番号2のアミノ酸配列から、アミノ酸残基1以上の置換、欠失、付加及び/又は挿入によって変異したアミノ酸配列を有し、前記配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導する、ポリペプチド;又は(3)(1)又は(2)のポリペプチドの部分配列を有し、前記配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導する、ポリペプチド断片を含む、抗体製造用組成物。
- 10 2. 該抗体が、ヒトガン細胞検出用抗体である請求項1記載の該組成物。

15

20

- 3. 配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドを含む、請求項1記載の該組成物。
- 4. 配列番号2のアミノ酸配列の部分配列を有し、前記配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導する、ポリペプチドを含む、請求項1記載の該組成物。
- 5. 配列番号2のアミノ酸配列の部分配列を有し、前記配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の産生を誘導する、ポリペプチド断片を含む、請求項1記載の該組成物。
- 6. 請求項1記載の組成物を、哺乳類に投与することを含む、配列番号2の アミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体の製造方法。
 - 7. 配列番号2のアミノ酸配列を含むポリペプチドに特異的な抗体。
 - 8. 該抗体が、ヒト/マウスキメラ抗体、ヒト型抗体、又はヒト抗体である、 請求項7記載の該抗体。
- 9. 該抗体が、ポリクローナル抗体、又はモノクローナル抗体である、請求 25 項 7 記載の該抗体。
 - 10. 請求項7記載の抗体を、生物試料と接触させることを含む、ガンの診断方法。
 - 11. 請求項7記載の抗体を含む、ガン診断用キット。
 - 12. 請求項7記載の抗体を含む、ガン治療用医薬組成物。
- 30 13. 該抗体が、ヒト/マウスキメラ抗体、ヒト型抗体、又はヒト抗体であ

る、請求項12記載の該ガン治療用医薬組成物。

15

14. 該抗体が、ポリクローナル抗体、又はモノクローナル抗体である、請求項12記載の該ガン治療用医薬組成物。

- 15. さらに適当なキャリアーを含む、請求項12記載の医薬組成物。
- 5 16. 配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断 片を検出することを特徴とする、ガン診断方法。
 - 17. ポリメラーゼ連鎖反応 (PCR)、又はリアルタイム定量的ポリメラーゼ 連鎖反応により該ポリヌクレオチド、又はその断片を検出する、請求項16記 載のガン診断方法。
- 10 18. 配列番号1のヌクレオチド配列に対するセンス鎖断片をフォワードプライマーとして、配列番号1のアンチセンス鎖断片をリバースプライマーとして用い PCR により検出を行う、請求項17記載のガン診断方法。
 - 19. 前記フォワードプライマーの長さが 14~60 ベースであり、かつ前記リバースプライマーの長さが 14~60 ベースである、請求項 1 8 記載のガン診断方法。
 - 20. 下記フォワードプライマー、及びリバースプライマーを用いる、請求項18記載のガン診断方法:

フォワードプライマー 5'- GGAGCAGGAATTGGGGTCAC -3'(配列番号:5) リバースプライマー 5'- TTGCTGTCCCATCCGGTGAG -3'(配列番号:6)。

- 20 21. 配列番号1のヌクレオチド配列に対するセンス鎖断片をフォワードプライマーとして、配列番号1のアンチセンス鎖断片をリバースプライマーとして用いリアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応により検出を行う、請求項17記載のガン診断方法。
- 22. 下記フォワードプライマー、リバースプライマー、及び TaqMan プロ つで で用いる、請求項21記載のガン診断方法:

フォワードプライマー 5'-CCACTGTAGGCGCCCTAAGTT-3'

(配列番号:7)

リバースプライマー 5'-AAGAATGACCGGTGCAAGGA-3'

(配列番号:8)

30 TaqMan プローブ 5'-AAGGGCATCCCCCTGAGTCTTGGAA-3'

(配列番号:9)。

23. 配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断 片に対応する、siRNA。

24. 配列番号1の71位~1615位のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、請求項23記載の該siRNA。

25. ヌクレオチド配列の長さが8~30bpである、請求項23記載の該siRNA。

26. 下記配列番号 10~14 のヌクレオチド配列からなる群から選ばれた、ヌクレオチド配列からなる、請求項 23 記載の siRNA:

5'-GCGTGGCTTCAGCATGGAATTCAAGAGATTCCATGCTGAAGCCACGCTTTT

10 TTGGAAA-3'

(配列番号:10)

5'-GGGCTTTCGAACAACAATATTCAAGAGATATTGTTGTTCGAAAGCCCTTTTT TGGAAA-3'

(配列番号:11)

15 5'-GTTATGAGAAGTCTGACAAGTTCAAGAGACTTGTCAGACTTCTCATAATTT
TTTGGAAA-3'

(配列番号:12)

5'-GATTCTTGGCTAAATCCCATTCAAGAGATGGGATTTAGCCAAGAATCTTTTT TGGAAA-3'

20 (配列番号:13)

及び

5'-GGACATTTGAACAACAGCATTCAAGAGATGCTGTTGTTCAAATGTCCTTTT TTGGAAA-3'

(配列番号:14)。

- 25 27. 配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNA;及び配列番号1の71位~1615位のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNAを含む、ガン治療用医薬組成物。
- 28. 配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断 30 片に対応する、siRNA;及び配列番号1の71位~1615位のヌクレオチド配列を

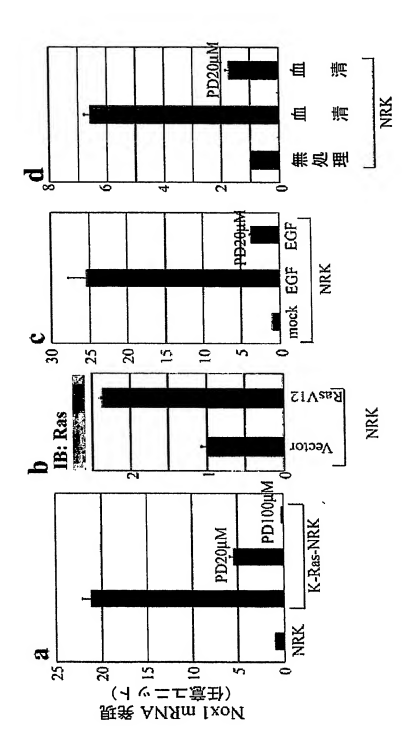
含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNA によって形質転換された細胞を含む、ガン治療用医薬組成物。

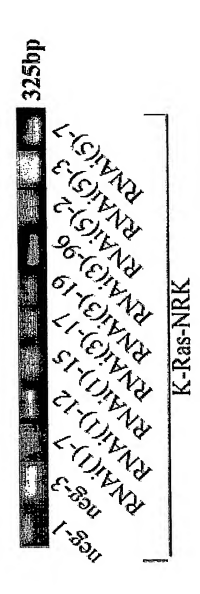
- 29. 該形質転換される細胞が、治療対象の患者から取り出された細胞である、請求項28記載の該ガン治療用医薬組成物。
- 5 30. ヒト細胞を準備し、かつ配列番号1のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNA;又は配列番号1の71位~1615位のヌクレオチド配列を含むポリヌクレオチド、又はその断片に対応する、siRNAによって形質転換することを含む、ガン治療用細胞の製造方法。
- 31. 該ヒト細胞が、治療対象の患者から取り出された細胞である、請求項 10 30の該製造方法。
 - 32. Nox1 遺伝子を標的とするガン細胞増殖抑制物質のスクリーニング方法であって、突然変異 Ras 遺伝子を有する細胞を、Nox1 遺伝子でトランスフェクションし、該形質転換細胞をスクリーニング対象物質と接触させた後、Nox1 遺伝子の発現及び Nox1 活性の不活化を検出することを含む、該スクリーニング方法。
 - 33. 該形質転換細胞を、スクリーニング対象物質とともに培養することを含む、請求項32記載の該スクリーニング方法。

15

- 34. Nox1 遺伝子の発現を、リアルタイム定量的ポリメラーゼ連鎖反応による mRNA の検出、又は抗体による Nox1 遺伝子にコードされたポリペプチド、
- 20 又はそのペプチド断片の検出により行う、請求項32記載の該スクリーニング方法。
 - 35. Nox1 遺伝子の発現を、その形質転換細胞の形態変化を観察することにより行う、請求項32記載の該スクリーニング方法。
- 36. 該突然変異 Ras 遺伝子を有する細胞が、H-Ras-NIH3T3 細胞、又は 25 K-Ras-NRK 細胞である、請求項32記載の該スクリーニング方法。
 - 37. pEGFP-C1 (K-Ras-NRK/GFP)、又は pEGFP-C1-Nox1 (K-Ras-NRK/GFP-Nox1)を用いて Nox1 遺伝子のトランスフェクションを行う、請求項32記載の該スクリーニング方法。
- 38. Nox1 遺伝子でトランスフェクションされた、突然変異 Ras 遺伝子を有 30 する細胞。



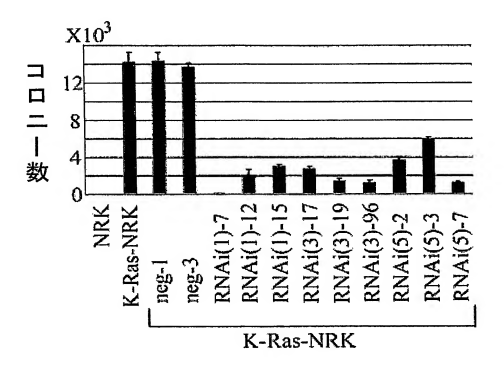


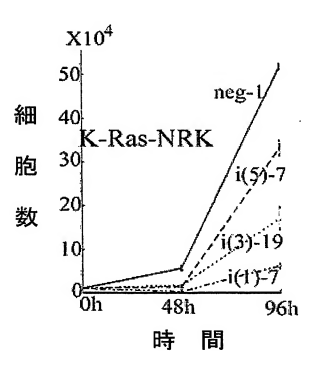


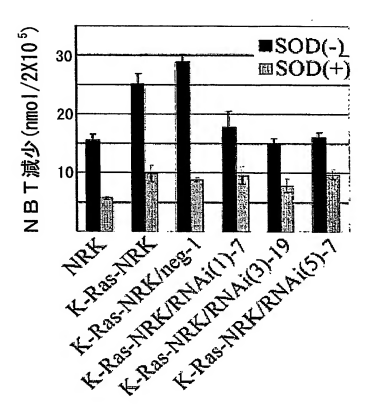
<u>図</u> 2



<u>図</u> の



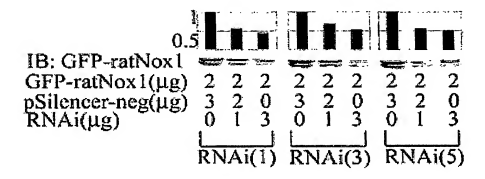




PCT/JP2004/011673

図 7

比重計の相対値



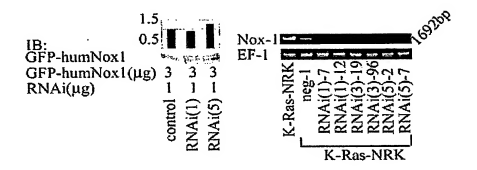
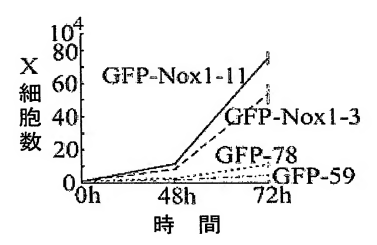
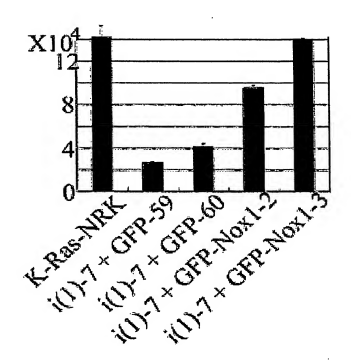
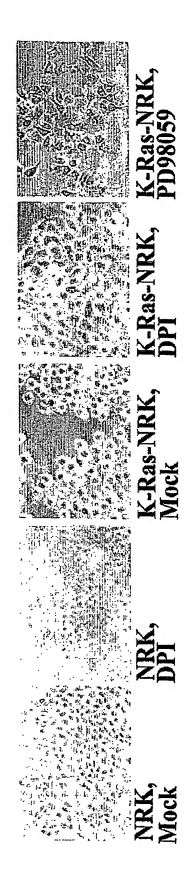


図 9

GFP IB: GFP-humNox1
GFP-Nox1

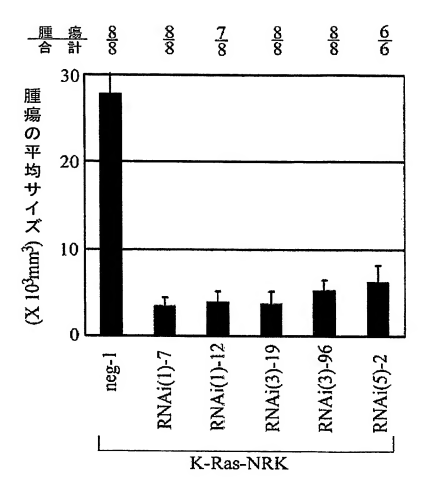






逐 1 3

図14



SEQUENCE LISTING

<110> Kureha Chemical Industry Company, Limited KAMATA, Toru MITSUSHITA, Junji

<120> Antibodies to Nox1 polypeptide, method for the detection of cancer using Nox1 gene and method for screening substances suppressing cancer growth

10 <130> 0701012W01

<160> 27

<170> PatentIn version 3.1

15

5

<210> 1

<211> 1734

<212> DNA

<213> Homo sapiens

20

40

<220>

<221> CDS

<222> (71).. (1618)

25 <223> Human Nox1 polypeptide of SEQ NO:2

<400> 1

ggacctetee agaateegga ttgetgaate tteeetgttg cetagaaggg etecaaacea 60

30 cctcttgaca atg gga aac tgg gtg gtt aac cac tgg ttt tca gtt ttg 109

Met Gly Asn Trp Val Val Asn His Trp Phe Ser Val Leu

1 5 10

ttt ctg gtt gtt tgg tta ggg ctg aat gtt ttc ctg ttt gtg gat gcc 157
35 Phe Leu Val Val Trp Leu Gly Leu Asn Val Phe Leu Phe Val Asp Ala
15 20 25

ttc ctg aaa tat gag aag gcc gac aaa tac tac tac aca aga aaa atc Phe Leu Lys Tyr Glu Lys Ala Asp Lys Tyr Tyr Tyr Thr Arg Lys Ile 30 35 40 45

205

	ctt	ggg	tca	aca	ttg	gcc	tgt	gcc	cga	gcg	tct	gct	ctc	tgc	ttg	aat	253
	Leu	Gly	Ser	Thr	Leu 50	Ala	Cys	Ala	Arg	Ala 55	Ser	Ala	Leu	Cys	Leu 60	Asn	
5	ttt	aac	agc	acg	ctg	atc	ctg	ctt	cct	gtg	tgt	cgc	aat	ctg	ctg	tcc	301
	Phe	Asn	Ser	Thr 65	Leu	lle	Leu	Leu	Pro 70	Val	Cys	Arg	Asn	Leu 75	Leu	Ser	
					acc												349
10	Phe	Leu	Arg 80	Gly	Thr	Cys	Ser	Phe 85	Cys	Ser	Arg	Thr	Leu 90	Arg	Lys	Gln	
	ttg	gat	cac	aac	ctc	acc	ttc	cac	aag	ctg	gtg	gcc	tat	atg	atc	tgc	397
15	Leu	Asp 95	His	Asn	Leu	Thr	Phe 100	His	Lys	Leu	Val	Ala 105	Tyr	Met	lle	Cys	
															_	tgc	445
	Leu 110	His	Thr	Ala	lle	His 115	lle	lle	Ala	His	Leu 120		Asn	Phe	Asp	Cys 125	
20	+-+										4						100
						Gln					Ser					ctc Leu	493
25	+00	0.00	oto	+++	00+	~o+	~~~					44	.	-4			F 4+
25					His					Gly					Asn	ccc Pro	541
				140					100					100			
00																att	58 9
30	iie	uin	5er 160		ASN	inr	ınr	165		ıyr	Vai	Ihr	170		Ser	He	
																gta	637
35	Ala	175		Thr	Gly	'Val	11e 180		Thr	lle	Ala	Leu 185		Leu	Met	: Val	
	act	tca	gct	act	: gag	tto	ato	cgg	age	gagt	: tat	: ttt	gaa	gto	tto	tgg	685
			Ala	Thr	Glu			Arg	Arg	Ser			Glu	Val	Phe	Trp	
40	190	1				195	1				200)				205	
10	tat	act	cac	cac	ctt	ttt	ato	tto	tat	ato	ctt	ggo	tta	ggg	att	cac	733

	Tyr	Thr	His	Leu 210	Phe	lle	Phe	11e 215	Leu	Gly	Leu	Gly	11e 220	His	
5				att lle											781
ιo				aag Lys											829
i e				agg Arg											877
15				ctt Leu											925
20				ogo Arg 290											973
25				aaa Lys									Gly		1021
30				ggg Gly											1069
35				cat His							Pro				1117
<i></i>		Phe		cat His						Trp				ctc Leu 365	1165
4 0				gaa Glu										gtg Val	1213

		370		375	380
5	Asp Gly Pro I			gat gtt ttc cag Asp Val Phe Gin	
10				gtc acc ccc ttt Val Thr Pro Phe 410	
10		lie Trp Tyr L		tgt gca gac cac Cys Ala Asp His 425	
15				aac ttt gac aag Asn Phe Asp Lys 440	
20				tcc ttt ggg aga Ser Phe Gly Arg 455	
25	Asp Asn Glu			tcc cac ccc aag Ser His Pro Lys	
30				ttg gca aag agc Leu Ala Lys Ser 490	Leu Arg Lys
		Arg Tyr Ser S		cct aga aag gtt Pro Arg Lys Val 505	
35	ttc aac aaa Phe Asn Lys 510		tga gttatagg	gaa taaggacggt a	atctgcatt 1648
40		statottoag taa Egoototoaa goo		totogtoa ggtttga	
	Butuugaatg L	. Soutottaa gut	rig		1734

5	<210 <211 <212 <213	> 5 2> F	2 515 PRT Homo	sapi	iens											
10	<400 Met 1			Trp	Val 5	Val	Asn	His	Trp	Phe 10	Ser	Val	Leu	Phe	Leu 15	Val
	Val	Trp	Leu	Gly 20	Leu	Asn	Val	Phe	Leu 25	Phe	Val	Asp	Ala	Phe 30	Leu	Lys
15	Tyr	Glu	Lys 35	Ala	Asp	Lys	Tyr	Tyr 40	Tyr	Thr	Arg	Lys	lle 45	Leu	Gly	Ser
20	Thr	Leu 50	Ala	Cys	Ala	Arg	Ala 55	Ser	Ala	Leu	Cys	Leu 60	Asn	Phe	Asn	Ser
20	Thr 65	Leu	He	Leu	Leu	Pro 70	Val	Cys	Arg	Asn	Leu 75	Leu	Ser	Phe	Leu	Arg 80
25	Gly	Thr	Cys	Ser	Phe 85	Cys	Ser	Arg	Thr	Leu 90	Arg	Lys	Gln	Leu	Asp 95	His
	Asn	Leu	Thr	Phe 100	His	Lys	Leu	Val	Ala 105	Tyr	Met	He	Cys	Leu 110	His	Thr
30	Ala	lle	His 115		He	Ala	His		Phe		Phe	Asp	Cys 125	Tyr	Ser	Arg
35	Ser	Arg 130	GIn	Ala	Thr	Asp	Gly 135	Ser	Leu	Ala	Ser	lle 140	Leu	Ser	Ser	Leu
50	Ser 145	His	Asp	Glu	Lys	Lys 150	Gly	Gly	Ser	Trp	Leu 155	Asn	Pro	lle	Gln	Ser 160
40	Arg	Asn	Thr	Thr	Val 165	Glu	Tyr	Val	Thr	Phe 170	Thr	Ser	He	Ala	Gly 175	Leu

	Thr	Gly	Val	11e 180	Met	Thr	He	Ala	Leu 185	lle	Leu	Met	Val	Thr 190	Ser	Ala
5	Thr	Glu	Phe 195	lle	Arg	Arg	Ser	Tyr 200	Phe	Glu	Val	Phe	Trp 205	Tyr	Thr	His
	His	Leu 210	Phe	He	Phe	Tyr	lle 215	Leu	Gly	Leu	Gly	lle 220	His	Gly	lle	Gly
10	Gly 225	lle	Val	Arg	Gly	GIn 230	Thr	Glu	Glu	Ser	Met 235	Asn	Glu	Ser	His	Pro 240
15 ·	Arg	Lys	Cys	Ala	Glu 245	Ser	Phe	Glu	Met	Trp 250	Asp	Asp	Arg	Asp	Ser 255	His
	Cys	Arg	Arg	Pro 260	Lys	Phe	Glu	Gly	His 265	Pro	Pro	Glu	Ser	Trp 270	Lys	Trp
20	lle	Leu	Ala 275	Pro	Val	He	Leu	Tyr 280	lle	Cys	Glu	Arg	11e 285	Leu	Arg	Phe
	Tyr	Arg 290		Gln	GIn	Lys	Va I 295	Vai	He	Thr	Lys	Va I 300		Met	His	Pro
25	Ser 305		Val	Leu	Glu	Leu 310	Gin	Met	Asn	Lys	Arg 315		Phe	Ser	Met	Glu 320
30	Val	Gly	GIn	Tyr	11e 325		Val	Asn	Cys	Pro 330		lle	Ser	Leu	Leu 335	Glu
	Trp	His	Pro	Phe 340		Leu	Thr	Ser	Ala 345		Glu	Glu	Asp	Phe 350		Ser
35	He	His	11e 355		Ala	Ala	Gly	Asp 360		Thr	Glu	Asn	1 Leu 365		Arg	Ala
	Phe	Glu 370		Gln	Tyr	Ser	Pro 375		Pro	Arg	; lle	380		Asp	Gly	Pro
40	Phe 385		Thr	Ala	Ser	Glu 390		Val	Phe	Glr	395		ı Val	Ala	Val	Leu 400

	vaı	GIY	на	GIY	405	ч	vai	ınr	Pro	410	Ala	Ser	He	Leu	Lys 415	Ser		
5	He	Trp	Tyr	Lys 420	Phe	Gln	Cys	Ala	Asp 425	His	Asn	Leu	Lys	Thr 430	Lys	Lys		
10	Val	Gly	His 435	Ala	Ala	Leu	Asn	Phe 440	Asp	Lys	Ala	Thr	Asp 445	lle	Val	Thr		
	Gly	Leu 450		Gln	Lys	Thr	Ser 455	Phe	Gly	Arg	Pro	Met 460	Trp	Asp	Asn	Glu		
15	Phe 465	Ser	Thr	lle	Ala	Thr 470	Ser	His	Pro	Lys	Ser 475	Val	Val	Gly	Val	Phe 480		
	Leu	Cys	Gly	Pro	Arg 485	Thr	Leu	Ala	Lys	Ser 490	Leu	Arg	Lys	Cys	Cys 495	His		
20	Arg	Tyr	Ser	Ser 500		Asp	Pro	Arġ	Lys 505		Gln	Phe	Tyr	Phe 510	Asn	Lys		
	Glu	Asn	Phe															
25			515															
	<21	0>	3															
	<21	1>	2577															
	<21.	2>	DNA															
30	<21	3>	Ratt	us n	orve	gicu	S											
	<22	0>																
	<22	1>	CDS															
	<22	2>	(128)(1819)												
35	<22	3>	Rat	Nox1	loq	ypep	tide	of	SEQ	NO:4								
					•													
		0> +aac		a+a+	moa+	++ ~	ort~	+00+			+0+0	+	+~~~		~ ~~~	~~~++		60
4 0	LLC	LEAS	stag	gigt	.gcat	il g	agtg	ccat	.a aa	igaca	cata	CCT	.cgag	cta	gaca	igaagtt		60
	cct	atco	tga	agga	tccc	at c	agag	aaac	c ag	attg	ctcc	: taa	gagg	ctc	caga	octcca	. 1	120

5	tttg	aca													ttg Leu		169
บ															gtc Val		217
	15					20					25			•		30	
10															att He 45		265
15															aat Asn		313
20															tcc Ser		361
25															cca Pro		409
															tgc Cys		457
30						He								_	cgc Arg 125		505
35	Ser	Arg	Ser	Gln 130	Gln	Ala	Met	Asp	Gly 135	Ser	Leu	Ala	Ser	Va I 140		Ser	553
4 0															atc Ile	cag GIn	601

		cca Pro 160															649
5		act Thr															697
10		atg Met															745
15		cac His															793
20		ggg Gly															841
		cgc Arg 240															889
25		tgc Cys														aag Lys 270	937
30		atc lie															985
35		tat Tyr								He							1033
40		tgt Cys														atg Met	1081
	gga	ata	gga	cag	tat	ata	ttc	gta	aat	tgc	CCC	tcg	att	tcc	ttc	ctg	1129

	-	11e 320	Gly	Gin	Tyr		Phe \ 325	/al /	Asn	Cys		Ser 330	110	Ser	Phe	Leu	
5	_				Phe		ctg : Leu '										1177
10					_	_	gca Ala										1225
			_				tca Ser								Asp		1273
15				Thr			gag Glu							Val		gta Val	1321
20			Gly				ggc Gly 405						Ser				1369
25		116					Gln					Lys				Gln 430	1417
30	_					Trp					ı Thi					tgg Trp	1465
35					ı Lei					ı Gli	_				u Lei	a ggc u Gly	1513
JJ				p Ph				_	g Le					y Tr		t agc p Ser	1561
4 0			_			_										c gtc p Val	1609

ctg aca ggt ctg aaa cag aaa acc tcc ttt ggg aga cca atg tgg gac Leu Thr Gly Leu Lys Gin Lys Thr Ser Phe Gly Arg Pro Met Trp Asp aat gag ttt tot aga ata got act goc cac coc aag tot gtg gtg ggg Asn Glu Phe Ser Arg Ile Ala Thr Ala His Pro Lys Ser Val Val Gly gtt ttc tta tgc ggc cct ccg act ttg gca aaa agc ctg cgc aaa tgc Val Phe Leu Cys Gly Pro Pro Thr Leu Ala Lys Ser Leu Arg Lys Cys tgt cgg cgg tac tca agt ctg gat cct agg aag gtt caa ttc tac ttc Cys Arg Arg Tyr Ser Ser Leu Asp Pro Arg Lys Val Gin Phe Tyr Phe aac aaa gaa acg ttc tga attggaggaa gccgcacagt agtacttctc Asn Lys Glu Thr Phe catcttcctt ttcactaacg tgtgggtcag ctactagata gtccgttgtc gcacaaggac ttcactccca tcttaaagtt gactcaactc catcattctt gggctttggc aacatgagag ctgcataact cacaattgca aaacacatga attattattg ggggggattgt aaatccttct gggaaacctg cctttagctg aatcttgctg gttgacactt gcacaattta acctcaggtg tettggttga tacctgataa tettecetee cacctgteee teacagaaga tttetaagta gggtgatttt aaaatattta ttgaatccac gacaaaacaa taatcataaa taataaacat aaaattacca agattoccac toccatatca tacccactaa gaacatogtt atacatgago ttatcatcca gtgtgaccaa caatttatac tttactgtgc caaaataatc ttcatcttg cttattgaac aattttgctg actttcccta gtaatatctt aagtatatta actggaatca

aatttgtatt atagttagaa gccaactata ttgccagttt gtattgtttg aaataactgg

2509

2569

2577

	aaag	ggcci	tga (ccta	cato	gt gg	gggta	atti	aac	agaa	agct	ctti	ccat	ttt	tttgt	tgttg
5	ttgi	ttaaa	aga (gttti	tgtti	ta tį	gaate	gtgti	ata	aaaa	agaa	aata	aaaa	agt	tataa	ittttg
	acg	gaaaa	a													
10	<210 <211 <212 <213	1> ! 2> I	4 563 PRT Ratti	us no	orve	gicus	6									
		0> 4														
15	Met 1	Gly	Asn	Trp	Leu 5	Val	Asn	His	Trp	Leu 10	Ser	Val	Leu	Phe	Leu 15	Val
20	Ser	Trp	Leu	Gly 20	Leu	Asn	lle	Phe	Leu 25	Phe	Val	Tyr	Val	Phe 30	Leu	Asn
20	Tyr	Glu	Lys 35	Ser	Asp	Lys	Tyr	Tyr 40	Tyr	Thr	Arg	Glu	I I e 45	Leu	Gly	Thr
25	Ala	Leu 50	Ala	Leu	Ala	Arg	Ala 55	Ser	Ala	Leu	Cys	Leu 60	Asn	Phe	Asn	Ser
	Met 65	Val	lle	Leu	ile	Pro 70	Val	Cys	Arg	Asn	Leu 75	Leu	Ser	Phe	Leu	Arg 80
30	Gly	Thr	Cys	Ser	Phe 85	Cys	Asn	His	Thr	Leu 90	Arg	Lys	Pro	Leu	Asp 95	His
0.5	Asn	Leu	Thr	Phe 100	His	Lys	Leu	Val	Ala 105	Tyr	Met	lle	Cys	lle 110	Phe	Thr
35	Ala	lle	His 115	lle	lle	Ala	His	Leu 120	Phe	Asn	Phe	Glu	Arg 125	Tyr	Ser	Arg
40	Ser	Gln 130	GIn	Ala	Met	Asp	Gly 135	Ser	Leu	Ala	Ser	Va I 140	Leu	Ser	Ser	Leu

	Phe 145	His	Pro	Glu	Lys	Glu 150	Asp	Ser	Trp	Leu	Asn 155	Pro	lle	Gln	Ser	Pro 160
5	Asn	Val	Thr	Val	Met 165	Tyr	Ala	Ala	Phe	Thr 170	Ser	He	Ala	Gly	Leu 175	Thr
	Gly	Val	Val	Ala 180	Thr	Val	Ala	Leu	Va I 185	Leu	Met	Val	Thr	Ser 190	Ala	Met
10	Glu	Phe	lle 195	Arg	Arg	Asn	Tyr	Phe 200	Glu	Leu	Phe	Trp	Tyr 205	Thr	His	His
15	Leu	Phe 210	lle	ile	Tyr	He	11e 215	Cys	Leu	Gly	lle	His 220	Gly	Leu	Gly	Gly
	11e 225	Val	Arg	Gly	GIn	Thr 230	Glu	Glu	Ser	Met	Ser 235	Glu	Ser	His	Pro	Arg 240
20	Asn	Cys	Ser	Tyr	Ser 245	Phe	His	Glu	Trp	Asp 250	Lys	Tyr	Glu	Arg	Ser 255	Cys
	Arg	Ser	Pro	His 260	Phe	Val	Gly	Gln	Pro 265	Pro	Glu	Ser	Trp	Lys 270	Trp	lle
25	Leu	Ala	Pro 275	lle	Ala	Phe	Tyr	lle 280	Phe	Glu	Arg	lle	Leu 285	Arg	Phe	Tyr
30	Arg	Ser 290	Arg	Gln	Lys	Val	Va I 295	lle	Thr	Lys	Val	Va I 300	Met	His	Pro	Cys
	Lys 305	Val	Leu	Glu	Leu	Gln 310	Met	Arg	Lys	Arg	Gly 315	Phe	Thr	Met	Gly	lle 320
35	Gly	Gln	Tyr	lle	Phe 325	Val	Asn	Cys	Pro	Ser 330	lle	Ser	Phe	Leu	G1u 335	Trp
	His	Pro	Phe	Thr 340	Leu	Thr	Ser	Ala	Pro 345	Glu	Glu	Glu	Phe	Phe 350	Ser	lle
4 0	His	He	Arg 355	Ala	Ala	Gly	Asp	Trp 360	Thr	Glu	Asn	Leu	lle 365	Arg	Thr	Phe

	Glu	GIn 370	GIn	His	Ser	Pro	Met 375	Pro	Arg	He	Glu	Va I 380	Asp	Gly	Pro	Phe
5	Gly 385	Thr	Val	Ser	Glu	Asp 390	Val	Phe	GIn	Tyr	GIu 395	Val	Ala	Val	Leu	Va I 400
10	Gly	Ala	Gly	lle	Gly 405	Val	Thr	Pro	Phe	Ala 410	Ser	Phe	Leu	Lys	Ser 415	lle
	Trp	Tyr	Lys	Phe 420	Gln	Arg	Ala	His	Asn 425	Lys	Leu	Lys	Thr	GIn 430	Lys	lle
15	Tyr	Phe	Tyr 435	Trp	lle	Cys	Arg	Glu 440	Thr	Gly	Ala	Phe	Ala 445	Trp	Phe	Asn
	Asn	Leu 450	Leu	Asn	Ser	Leu	GIu 455	Gln	Glu	Met	Asp	Glu 460	Leu	Gly	Lys	Pro
20	Asp 465	Phe	Leu	Asn	Tyr	Arg 470	Leu	Phe	Leu	Thr	Gly 475	Trp	Asp	Ser	Asn	11e 480
25	Ala	Gly	His	Ala	Ala 485	Leu	Asn	Phe	Asp	Arg 490	Ala	Thr	Asp	Vai	Leu 495	Thr
	Gly	Leu	Lys	GIn 500	Lys	Thr	Ser	Phe	Gly 505	Arg	Pro	Met	Trp	Asp 510	Asn	Glu
30	Phe	Ser	Arg 515	lle	Ala	Thr	Ala	His 520	Pro	Lys	Ser	Val	Va I 525	Gly	Val	Phe
	Leu	Cys 530	Gly	Pro	Pro	Thr	Leu 535	Ala	Lys	Ser	Leu	Arg 540	Lys	Cys	Cys	Arg
35	Arg 545	Tyr	Ser	Ser	Leu	Asp 550	Pro	Arg	Lys	Val	GIn 555	Phe	Tyr	Phe	Asn	Lys 560
	Glu	Thr	Phe													
1 0	<210)> F	5													

	(211)	20	
	<212>	DNA	
	<213>	Artificial sequence	
5	<220>		
	<223>	Forward primer for Nox1 gene	
	<400>		
	ggagca	ggaa ttggggtcac	20
10			
	(040)		
	<210>		
	<211>		
٦ =	<212>	Artificial sequence	
15	\213/	Artificial Sequence	
	<220>		
		Reverse primer for Nox1 gene	
	(LLG)	Novel de primer ter next gene	
20	<400>	6	
	ttgct	gtoco atooggtgag	20
		•	
	<210>	7	
25	<211>		
	<212>		
	<213>	Artificial sequence	
	(0.00)		
	<220>		
30	<223>	Forward primer for human Nox1 gene	
	<400>	. 7	
		gtagg cgccctaagt t	21
	00401	Brabe oboottabe t	
35			
	<210>	8	
	<211>		
	<212>		
	<213>	Artificial sequence	
40			
	<220		

<223> Reverse primer for human Nox1 gene <400> 8 20 aagaatgacc ggtgcaagga 5 <210> 9 <211> 25 <212> DNA 10 <213> Artificial sequence <220> <223> TaqMan probe <400> 9 15 25 aagggcatcc ccctgagtct tggaa <210> 10 <211> 58 20 <212> DNA <213> Artificial sequence <220> <223> siRNA for human Nox1 gene 25 <400> 10 gcgtggcttc agcatggaat tcaagagatt ccatgctgaa gccacgcttt tttggaaa 58 30 <210> 11 **<211> 58** <212> DNA <213> Artificial sequence 35 <220> <223> siRNA for human Nox1 gene <400> 11 gggctttcga acaacaatat tcaagagata ttgttgttcg aaagcccttt tttggaaa 58 40

```
<210> 12
     <211> 59
     <212> DNA
     <213> Artificial sequence
 5
     <220>
     <223> siRNA for rat Nox1 gene
10
     <400> 12
                                                                          59
     gttatgagaa gtctgacaag ttcaagagac ttgtcagact tctcataatt ttttggaaa
     <210> 13
     <211> 58
15
      <212> DNA
      <213> Artificial sequence
      <220>
20
      <223> siRNA for rat Nox1 gene
      <400> 13
                                                                          58
      gattottggc taaatcccat tcaagagatg ggatttagcc aagaatcttt tttggaaa
25
      <210> 14
      <211> 58
      <212> DNA
      <213> Artificial sequence
 30
      <220>
      <223> siRNA for rat Nox1 gene
      <400> 14
      ggacatttga acaacagcat tcaagagatg ctgttgttca aatgtccttt tttggaaa
                                                                           58
 35
      <210> 15
      <211> 20
      <212> DNA
 40
       <213> Artificial sequence
```

<220>		
<223>	Forward primer for Nox1 gene	
<400>	15	
ggtcac	tece tttgetteca	20
<210>	16.	
<211>	21	
<212>	DNA	
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	Reverse primer for rat Nox1 gene	•
<400>	16	
ggcaaa		21
<210>	17	
<211>	20	
<212>	DNA	
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<223>	TaqManMGB probe	
<400>	17	
tccag	tagaa atagatottt	20
<210>	18	
<211>	65	
<212>	DNA	
<213>	Artificial sequence	
<220>		
<400>	18	
		60
	<223> <400> ggtcac <210> <211> <212> <213> <220> <223> <400> ggcaaa <210> <211> <212> <213> <210> <211> <212> <213> <210> <211> <212> <213> <400> <223> <400> <223> <400> <223> <400> <200> <211> <212> <213> <400> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210> <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210 <210	<pre><223> Forward primer for Nox1 gene <400> 15 ggtcactccc tttgcttcca <210> 16. <211> 21 <212> DNA <213> Artificial sequence <220> <223> Reverse primer for rat Nox1 gene <400> 16 ggcaaaggca cctgtctctc t <210> 17 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial sequence <220> <223> TaqManMGB probe <400> 17 tccagtagaa atagatcttt</pre>

	ggaaa		65
5	<210>	19	
	<211>	65	
	<212>	DNA	
	<213>	Artificial sequence	
10	<220>		
	<223>	siRNA construction	
	<400>	19	
	agcttt	tcca aaaaattatg agaagtctga caagtctctt gaacttgtca gacttctcat	60
15			
	aacgg		65
	<210>	20	
20	<211>	64	
		DNA .	
	<213>	Artificial sequence	
	(000)		
	<220>	15W	
25	<223>	siRNA construction	
	<400>	20	
	gatoco	gatt cttggctaaa tcccattcaa gagatgggat ttagccaaga atctttttg	60
30	gaaa		64
	<210>		
~~	<211>	64	
35		DNA	
	(213)	Artificial sequence	
	<220>		
		siRNA construction	
40	·		
	<400>	21	

	agcttt	tcca a	aaaagatto	ttggctaaat	cccatctctt	gaatgggatt	tagccaagaa	60
	togg						,	64
5								
	<210>	22		,				
	<211>	64						
	<212>	DNA						
	<213>	Artif	icial sequ	Jence				
10								
	<220>							
	<223>	siRNA	construct	tion				
	<400>	22			•			
15	gatoco	ggac a	tttgaacaa	cagcattcaa	gagatgctgt	tgttcaaatg	tocttttttg	60
	gaaa							64
20	<210>	23						
	<211>	64						
	<212>	DNA						
	<213>	Artif	icial sequ	ience				
25	<220>							
	<223>	siRNA	construct	tion				
	<400>	23						
	agcttt	tcca a	aaaaggaca	tttgaacaac	agcatctctt	gaatgctgtt	gttcaaatgt	60
30								
	ccgg							64
	<210>	24						
35	<211>	17						
-		DNA						
			icial sequ	ience				
	<220>							
10	(222)	M13 n	rimor					

	<400>	24	
	gttttc	ccag tcacgac	17
5	<210>		
	<211>		
	<212>		
	<213>	Artificial sequence	
10	<220>		
10		3.0 Rev primer	
	14207	o. o Nev pi filler	
	<400>	25	
	gagtta	ngete acteattagg c	21
15			
	<210>	26	
	<211>	19	
	<212>		
20	<213>	Artificial sequence	
	(000)		
	<220>		
	(223)	Forward primer for Nox1 gene	
25	<40Ó>	26	
		aaact ggotggtta	19
	000		
	<210>	27	
30	<211>	21	
	<212>	DNA	
	<213>	Artificial sequence	
	44		
	<220>		
35	<223>	Reverse primer for Nox1 gene	
	<400>	27	
		acett totttettea a	21

WO 2005/021739

PCT/JP2004/011673

	不利にならない開示又は新規性喪失の例 外に関する申立て 不利にならない開示又は新規性喪失の例	
		本国際出願 に関し、
	氏名(姓名)	呉羽化学工業株式会社
		は、本国際出願の請求項に記載された対象が以下のよ うに開示されたことを申し立てる。
VIII-5-1(i)	開示の種類:	刊行物
VIII-5-1(ii)	開示の日付:	2003年 08月 25日 (25.08.2003)
VIII−5−1(iii)	開示の名称:	日本癌学会総会記事(第62回総会)
VIII-5-1(iv)	開示の場所:	名古屋
	本申立ては、次の指定国のためになされた ものである。:	国内特許又は広域特許のための JP KR の指定

International application No.

PCT/JP2004/011673

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

C12N9/02, C12N15/53, C12N5/10, C12Q1/02, C07K16/18, C12Q1/68, C07K16/40, C07K16/46, C12P21/08, A61K31/7105, A61K35/12, A61K39/395, A61K48/00, A61P35/00, G01N33/15, G01N33/50, G01N33/53, G01N33/566

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

C12N9/02, C12N15/53, C12N5/10, C12Q1/02, C07K16/18, C12Q1/68, C07K16/40, C07K16/46, C12P21/08, A61K31/7105, A61K35/12, A61K39/395, A61K48/00, A61P35/00, G01N33/15, G01N33/50, G01N33/53, G01N33/566

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) JSTPlus(JOIS), SwissProt/PIR/GeneSeq, Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Further documents are listed in the continuation of Box C.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	WO 02/081703 A2 (Emory University), 17 October, 2002 (17.10.02), Seq. No. 14 & US 2002/0176852 A1 & EP 1399565 A2	1-31
x	WO 02/103028 A2 (Biomedical Center), 27 December, 2002 (27.12.02), Seq. No.176 & EP 1446757 A2 & US 2003/0108890 A1	1-31

* "A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"T"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention		
"E"	filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone		
"O" "P"			document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family		
Date	of the actual completion of the international search	T Det	of mailing of the international area.		
Date of the actual completion of the international search 14 October, 2004 (14.10.04)		Date	c of mailing of the international search report 02 November, 2004 (02.11.04)		
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Aut	horized officer		
Facsimile No.			Telephone No.		
Za 1	PCT/ICA/210 (copend shoot) (Innum: 2004)				

See patent family annex.

hact Avoilable Copy

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/011673

Box No. II	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
1. Claim	al search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: s Nos.: se they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
becaus	s Nos.: se they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an that no meaningful international search can be carried out, specifically:
•	is Nos.: se they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box No. III	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
(Sec	nal Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: e extra sheet.)
1. As all	required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable s.
	searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of iditional fee.
	ly some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
	equired additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is cted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1-31
Remark on Pr	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/JP2004/011673

Continuation of Box No.III of continuation of first sheet (2)

Claims 1 to 31 relate to Nox-1 comprising the amino acid sequence of SEQ ID NO:2, while claims 32 to 38 relate to Nox gene.

However, it is not stated that the Nox gene according to claims 32 to 38 is Nox-1 comprising the amino acid sequence of SEQ ID NO:2. As the results of the search, it is clarified that Nox gene is not novel because of having been reported in document [WO 02/081703 A2 (Emory University) 17 October, 2002 (17.10.02)] and so on.

Thus, Nox gene falls within the category of prior art and, therefore, the above common matter cannot be regarded as a special technical feature in the meaning within the second sentence of PCT Rule 13.2.

Accordingly, there is no matter common to all claims.

Since there is no other matter seemingly being a special technical feature in the meaning within the second sentence of PCT Rule 13.2, no technical relevancy can be found out between these invention groups differing from each other in the meaning within PCT Rule 13.

Such being the case, it is obvious that claims 1 to 38 do not comply with the requirement of unity of invention.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl. Cl2N9/02, Cl2N15/53, Cl2N5/10, Cl2Q1/02, C07K16/18, Cl2Q1/68, C07K16/40, C07K16/46, Cl2P21/08, A61K31/7105, A61K35/12, A61K39/395, A61K48/00, A61P35/00, G01N33/15, G01N33/50, G01N33/53, G01N33/566

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. C12N9/02, C12N15/53, C12N5/10, C12Q1/02, C07K16/18, C12Q1/68, C07K16/40, C07K16/46, C12P21/08, A61K31/7105, A61K35/12, A61K39/395, A61K48/00, A61P35/00, G01N33/15, G01N33/50, G01N33/53, G01N33/566

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

JSTPlus (JOIS) SwissProt/PIR/GeneSeq Genbank/EMBL/DDBJ/GeneSeq

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Х	WO 02/081703 A2 (Emory University) 2002.10.17, seq.14 & US 2002/0176852 A1 & EP 1399565 A2	1-31
x	WO 02/103028 A2 (Biomedical Center) 2002.12.27, seq.176 & EP 1446757 A2 & US 2003/0108890 A1	1-31

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示い使用器展示等に言及する文献・
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

14.10.2004

国際調査報告の発送日

02.11.2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 鈴木 恵理子 4 N | 3 1 2 6

電話番号 03-3581-1101 内線 3448

第Ⅱ欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き) 法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. □ 請求の範囲 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
2. □ 請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. □ 請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅲ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
(特別ページ参照)
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. U 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. X 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
1-31
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

請求の範囲1-31は、配列番号2のアミノ酸配列からなるNox-1に関し、請求の範囲32-38は、Nox遺伝子に関するものである。

しかしながら、請求の範囲 32-38 のNox遺伝子は、配列番号 2 のアミノ酸配列からなるNox-1 であるとは記載されておらず、調査の結果、Nox遺伝子は、文献「W0 02/0 81703 A2 (Emory University) 2002. 10. 17」等に記載されているから、新規でないことが明らかとなった。

結果として、Nox遺伝子は先行技術の域を出ないから、PCT規則13.2の第2文の意味において、上記共通事項は特別な技術的特徴ではない。

それ故、請求の範囲全てに共通の事項はない。

PCT規則13.2の第2文の意味において特別な技術的特徴と考えられる他の意味他の 共通の事項は存在しないので、それらの相違する発明の間にPCT規則13の意味における 技術的な関連を見いだすことはできない。

よって、請求の範囲1-38は発明の単一性の要件を満たしていないことが明らかである。